世界知的所有権機関 国 際 事 務 局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

A61K 31/40, 31/415, 31/42, 31/425, 31/445, 31/495, 31/535, 35/05, 35/06, 35/55, C07D 207/16, 405/12, 413/12, 417/12, C07K 5/078, 5/083

A1 (11) 国際公開番号

WO98/01133

(43) 国際公開日

1998年1月15日(15.01.98)

AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN,

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/02357

(22) 国際出願日

1997年7月8日(08.07.97)

(30) 優先権データ 特願平8/177955

1996年7月8日(08.07.96)

五十嵐進(IGARASHI, Susumu)[JP/JP] 〒305 茨城県つくば市小野川4-19 Ibaraki, (JP) (74) 代理人 弁理士 長井省三, 外(NAGAI, Shozo et al.)

弁理士 長井省三、外(NAGAI, Shozo et al.) 〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号 □山之内製薬株式会社 特許情報部内 Tokyo, (JP)

CU, CZ, EE, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK,

LR, LS, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RO,

RU, SD, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU,

CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE),

OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN,

ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特

許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE,

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 山之内製薬株式会社:

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., L.TD.)[JP/JP] 〒103 東京都中央区日本橋本町2丁月3番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出顧人(米国についてのみ)

相部和彦(AIBF, Kazuhiko)[JP/JP]

〒270-01 千葉県流山市富士見台二丁目14番8-202 Chiba, (JP) 竹林幸弘(TAKEBAYASHI, Yukihiro)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9-312 Ibaraki, (JP)

石井康高(ISIIII, Yasutaka)[JP/JP] 〒305 茨城県つくば市松代三丁目6番13-301 Ibaraki, (JP)

野城 修(NOSHIRO, Osamu)[JP/JP]

〒301 茨城県竜ヶ崎市長山六丁目15番9号 Ibaraki, (JP)

野田一生(NODA, Ichio)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市春日二丁目35番2-304 Ibaraki, (JP)

添付公開書類

国際調査報告费

TD, TG),

(81) 指定国

(54)Title: BONE RESORPTION INHIBITORS

(54)発明の名称 骨吸収阻害剤

(57) Abstract

Drugs, in particular, bone resorption inhibitors containing as the active ingredient compounds having selective cathepsin K inhibitory effects, among all, proline derivatives represented by general formula (I) or pharmaceutically acceptable salts thereof, wherein each symbol has the meaning as specified below: X: a moiety (except for the C-terminal carbonyl group) of an amino acid residue with its side chain optionally protected; R¹; an amino-protective group; G: a glycine residue; n: 0 or 1; R³: a group inhibiting the activity of the SH group of cysteine protease; and R⁴: hydrogen, hydroxy or phenyl.

$$R^{1}$$
-(G)n-N- X - R^{3}

'n

(57) 要約

医薬、特に選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物、とりわけ下記一般式 (I)で示されるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分と する骨吸収阻害剤に関する。

$$R^{1}$$
-(G)n-N X_{R^3} (I)

(式中の記号は以下の意味を示す。

X:側鎖が保護されていてもよいアミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く

部分、

 $R^1: アミノ基の保護基、$

G:グリシン残基、

n:0又は1、

R³:システインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基、

R4:水素原子、水酸基又はフェニル基。)

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード

リントナーン グ シントナーン グ シントナーン グ ラトナーン イ ヴス・ア マンケー ヴス・ア マンケー ヴス・ア マンケー ジス・ア マンケー ジス・ア ラマリン ゴル シンガポール スロヴェニア スロヴァキア共和国 シエラレオネ 英国ノルンフ エルツェゴビナ トルコ トリニダード・トパゴ ウクライナ カナダ 中央アフリカ共和国 コンゴー コート・ジン カート・ジン 中国 キュッツマーコ ディンマー ドゲンス アインストニア アエア ルーマニア ロシア連邦 スーダン スウェーデン

明 細 書

骨吸収阻害剤

技術分野

本発明は、医薬、特に選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物を含有する骨吸収阻害剤、とりわけプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を含有する骨吸収阻害剤に関する。本発明はまた、選択的カテプシンK阻害作用を有し骨吸収阻害剤として有用な新規なプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩に関する。

背景技術

近年、骨形成不全及び骨崩壊促進を伴う骨疾患は、高齢者人口の増加、女性の閉経年齢の延長、腎透析患者の増加、悪性腫瘍性高カルシウム血症などの疾患の増加等を背景に、増加の一途をたどっている。なかでも骨粗鬆症は骨折を招きやすく、寝たきり老人を生み出す原因ともなることから、その有効な予防及び治療の確立が望まれている。

正常な骨代謝は、骨形成と骨吸収のバランスの上に成り立っている。

骨吸収とは、骨支持組織の無機質であるカルシウム塩と有機成分であるタイプー I コラーゲンの双方を同時に排出することを含み、破骨細胞はこの骨吸収において重要な役割を演じている多核巨細胞である。すなわち、破骨細胞が骨に接触すると破骨細胞と骨表面間に酸性のミクロ環境を作り[J. Cell. Biol. 101, 2210-2222 (1985)、及びAnat. Rec. 224, 317-324(1989)]、骨の無機及び有機成分の融解が起こる。また、タイプー I コラーゲンは、プロテアーゼによる消化によって分解されていると考えられている。

骨崩壊は骨形成と骨吸収のバランスが崩れ、骨吸収が相対的に高まることにより 惹起する。これまでの研究によれば、骨崩壊の分子レベルの要因は、カルシウム吸 収及び沈着の不全に関するものと、骨支持組織である有機成分であるコラーゲン繊 維の分解亢進に関するものの二種であることが明らかとなってきた。

従って、骨コラーゲン繊維の分解亢進を抑制する薬剤は、骨吸収を阻害し骨粗鬆 症などの骨崩壊促進を伴う骨疾患の予防又は治療薬となりうると期待されている。

破骨細胞による骨吸収過程において、骨支持組織の有機成分であるタイプー I コラーゲンがリソゾーム中のシステインプロテアーゼ、特にカテプシンLにより極めてよく分解されることが明らかにされ、骨コラーゲン繊維の分解にはシステインプロテアーゼ、特にカテプシンLが重要な役割を演じており、その分解を抑制する薬剤としてカテプシンL阻害剤が有用であろうと考えられてきた[FEBS Lett. 280, 311-315(1991)、Delaisse, J. M. & Vaes, G. (1992) in: Biology and Physiology of the Osteoclast (Rifkin, B. R. & Gay, C. V., eds) pp. 290-314, CRC Press, Boca Raton.、J. Histochem. Cytochem. 41, 1075-1083(1993)、BIOmedica 7(6), 629 (1992)、FEBS Lett. 342, 308-312(1994)、FEBS Lett. 336. 289-292(1994)及び、J. Biol. Chem. 269, 1106-1109(1994)]。

しかしながら、カテプシンLは生体内で破骨細胞以外の種々の組織・細胞に存在 しているので、その阻害活性は、破骨細胞以外の組織・細胞にも影響を与えること が危惧される。

一方、ウサギから破骨細胞特異的に発現する新規のカテプシン遺伝子(カテプシンK)が単離された。このカテプシンKはカテプシンS及びLと高度の相同性を示すことが報告されている[J. Biol. Chem. 269, 1106-1109(1994)]。 さらに、ヒトカテプシンKの分子クローニングについての報告もなされており、このヒトカテプシンK (別名カテプシンO、O 2 又は X とも報告される) は、ウサギカテプシンK と 9 4 %の同一性を有していて、破骨細胞で主に発現したことが示されている[Bio chem. Biophys. Res. Commun. 206, 89-96(1995)、及び J. Biol. Chem. 271, 21, 12511-516(1996)]。

特許国際公開W095/24182号公報には、カテプシンOをコードするポリヌクレオチド等の発明が開示されている。該公報には、その具体的な発明と共にカテプシンOの阻害による骨粗鬆症、骨転移腫瘍の治療の可能性を開示しているが、カテプシンOが破骨細胞特異的である事実以外には、何等その根拠は開示されていない。

下式に示すカテプシン L 阻害作用を有する化合物 E - 6 4 は、カテプシン K 阻害作用をも有することが報告されている (FEBS Lett. 357, 129-134(1995)、J. Biol . Chem. 271, 2126-2132(1996)、及びJ. Biol. Chem. 271, 12517-12524(1996))。 この E - 6 4 は骨吸収阻害活性を有するが、非選択的で広域なシステインプロテアーゼ阻害剤であるため、その作用がカテプシン K 阻害作用に基づくものか、あるいはカテプシン L に基づくものか不明であった。

$$0 \xrightarrow{OH} \xrightarrow{O} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{NH} \xrightarrow{NH_2} E - 6.4$$

特開平5-345754号、特開平7-89986号、及び特開平5-178758号には、Leu-Leu、Leu-Met、Leu-Leu等のジペプチド若しくはトリペプチドの誘導体が記載され、これらが骨疾患の予防又は治療に有用であることが記載されている。しかし、これらの化合物のカテプシンK阻害作用については何等記載が無い。

J. Biol. chem. 271, 21, 12517-524には、カテプシンKの基質特異性を検討した結果、最も良好な基質であるCbz-Leu-Arg-AMC(Cbz:ベンジルオキシカルボニル基、AMC: 蛍光団)をはじめ、複数の基質がカテプシンKにより分解されることが開示されている。分解される基質の1つとして、Cbz-Gly-Pro-Arg-AMCも開示されているが、他のカテプシンとの選択性に関しては何等開示されていない。また、具体的なカテプシンK阻害剤についても記載がない。

現在までカテプシンKを選択的に阻害する化合物は全く報告されておらず、また、カテプシンKの選択的阻害作用に基づくことが明らかな骨吸収阻害活性についても全く報告されていない。

一方、特開昭63-253061号公報には、本発明の一部の化合物を包含する、下式でしめされるカテプシンB阻害作用を有するアミノ酸誘導体が開示され、骨吸収の処置又は予防に使用される旨の記載があるが、具体的に示されているのはカテプシンBのアッセイ試験の結果のみであり、実際に骨吸収の処置又は予防に対す

PCT/JP97/02357

る効果については具体的に開示がない。その後のカテプシンB阻害剤の研究により、カテプシンBを選択的に阻害する化合物によっては、骨吸収が阻害されないことが報告されている (FEBS Lett. 321, 247-250(1993))。

R | X-(Y)m-NH-CH-CO-CH₂-O-(CO)n-R'

(式中、nは0又は1であり、mは0, 1又は2であり、XはH又はN-保護基であり、Yは各々独立して保護されていてもよい α -アミノ酸残基であり、RはH若しくは CH_3 であるか、又はメチレン、メチン若しくはフェニル基で、それが結合している α -炭素原子に結合している、所望により保護されていてもよい α -アミノ酸側鎖であり、R、は所望により置換されていてもよいアリールである。)

発明の開示

上記のように、破骨細胞特異的に発現しているカテプシンKは骨吸収に関与することが期待されてきたが、カテプシンKと相同性を有するカテプシンBのように阻害しても骨吸収阻害作用を示さない例もあり、その作用の解明が切望されていた。

このような技術水準下、本発明者等はウサギカテプシンKおよびヒトカテプシンLを用いたスクリーニング系により、市販の合成基質を被験化合物としてスクリーニングを実施しカテプシンK選択的な構造を探索した。その結果、プロリンーアルギニン(Pro-Arg)の部分構造を有する合成基質がカテプシンKのみによって選択的に加水分解されることを見出した。そこで、このPro-Arg構造をもとにアミノ酸の変換を行い、またN末端にアミノ酸の保護基をC末端にシステインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基の導入を行い、検討を重ねた結果、本発明の選択性に優れたカテプシンK阻害作用を有する化合物群を見出した。そして、これらの選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物が優れた骨吸収阻害作用を有することを確認し、本発明を完成したものである。

カテプシンKに対して選択性を有する本願化合物は、カテプシンL等の他のシステインプロテアーゼ阻害作用に基づく好ましくない生理作用を有することなく、破

骨細胞特異的に作用する骨吸収阻害剤として、骨崩壊を伴う骨疾患の予防又は治療 剤として有用である。

即ち、本発明は、選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物と製薬学的に許容される担体とからなる骨吸収阻害剤に関する。本発明の選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物とは、他のシステインプロテアーゼ(特にカテプシンL)の活性を阻害することなく、カテプシンKの活性のみを選択的に阻害する作用を有する化合物である。好ましくは、選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物が、本願明細書記載の実験例1の試験方法において、そのカテプシンK阻害作用がカテプシンL阻害作用より50倍以上、より好ましくは100倍以上強い値を有し、かつそのカテプシンK阻害作用がカテプシンB、パパイン、トリプシン、キモトリプシン並びにスロンビンに対する阻害作用より10倍以上強い値を有する化合物である骨吸収阻害剤である。

殊に、選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物が、下配一般式(I)で示されるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩である骨吸収阻害剤が好ましい。

$$R^{1}-(G)_{n-N}$$
 X
 R^{3}

(式中の記号は以下の意味を示す。

X:側鎖が保護されていてもよいアミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く部分、

R1:アミノ基の保護基、

G:グリシン残基、

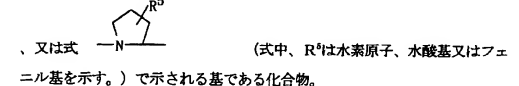
n:0又は1、

R³:システインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基、

R⁴:水素原子、水酸基又はフェニル基。)

上記一般式(I)で示される化合物中、更に好ましくは、

- (a) Xが側鎖が保護されていてもよいα-アミノ酸残基のC末端カルボニル基を 除く部分である化合物、
- (b) Xが式-NH-CHR²- (式中、R²は水素原子、アルキル基、低級アル ケニル基、アリール基、アラルキル基、イミダゾール-4-イルー低級アル キル基又はインドールー3-イルー低級アルキル基であり、当該アルキル基 及び低級アルケニル基は、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メル カプト基、アルキルチオ基、アラルキルオキシ基、アリールオキシ基、ニト ロ基、カルボキシル基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカ ルバモイル基、低級アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低 級アルキルアミノ基、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される 1以上の置換基で置換されていてもよく、また、アリール基及びアラルキル 基は、低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メルカ プト基、アルキルチオ基、ニトロ基、カルボキシル基、トリフルオロメチル 基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、低級 アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基 、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される1以上の置換基で置 換されていてもよい。また、R²の上記の基が、酸素、硫黄若しくは窒素原子 を含む官能基を有する場合は、これらの官能基が保護されていてもよい。)



(c) R^3 のシステインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基が、アルデヒド基;シアノ基;式-C(=O) CF_3 , -C(=O) CF_2CF_3 、-P(=O) $(OH)_2$ 、-C(=O) $CH_2OCH_2CF_3$ 、 $-CH_2C1$ 、 $-SO_2F$, 若しくは $-BY^1Y^2$ (式中、 Y^1 及び Y^2 は同一又は異なって、水酸基、フルオロ基、低級アルコキシ基又は低級アルキル基でモノ若しくはジー置換されていてもよいアミノ基を示す。)で示される基:低級アルコキシカルボニル

エテニル基;置換基を有していてもよいアリールオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールチオメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアラルキルカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換されたカルボニル基;ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニル基;1,3ージオキソラニル基;又はベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基である化合物、

- (d) R¹のアミノ基の保護基が、低級アルカノイル基、ベンゾイル基、ベンジル基、ベンジルオキシカルボニル基、tープトキシカルボニル基, tープチル基、フェニルカルバモイル基、又はフェニルスルホニル基である化合物。又は、
- (e) n=0 である化合物である。

更に、本発明は選択的カテプシンK阻害作用に基づく骨吸収阻害活性を有する下記一般式(I')で示される新規なプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される 塩に関する。

$$R^{1a}$$
-(G)n-N- X^{a} - R^{3a} (I')

(式中の記号は以下の意味を示す。

X°:側鎖が保護されていてもよいα-アミノ酸残基のC末端カルボニル基を 除く部分、

R14:アミノ基の保護基、

G:グリシン残基、

n:0又は1、

R^{3a}: (1) アルデヒド基; (2) シアノ基; (3) 式-C (=O) CF₃, $-C (=O) CF_2CF_3, -P (=O) (OH)_2, -C (=O) CH_2O$ CH₂CF₃、-CH₂C1、-SO₂F, 若しくは-BY¹Y² (式中、Y¹ 及びY²は同一又は異なって水酸基、フルオロ基、低級アルコキシ基又は低 級アルキル基でモノ若しくはジ置換されていてもよいアミノ基を示す。) で示される基; (4) 低級アルコキシカルボニルエテニル基; (5) 置換 基を有していてもよいアリールオキシメチルカルボニルオキシメチルカル ボニル基; (6) 置換基を有していてもよいアリールチオメチルカルボニ ル基; (7) 置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基; (8) 置換基を有していてもよいアラルキルカルボニルオキシメチルカル ボニル基; (9) 置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換 されたカルボニル基; (10) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を 有していてもよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基; (11) ベンゼン 環と縮合していてもよく置換基を有していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテ ロアリール基で置換されたカルボニル基; (12) 1, 3-ジオキソラニ ル基;又は(13)ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していて もよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニルオキシ メチルカルボニル基、

R⁴*:水素原子、水酸基又はフェニル基。

ただし、以下の化合物を除く。

(1) R^{14} – (G) n-がベンジルオキシカルボニル基であり、かつ R^{4} が水 素原子のとき、 $-X^4-R^3$ が、式

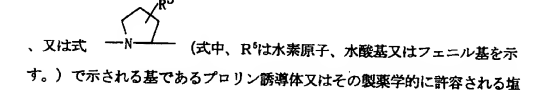
- -Val-H、-Met-H、-Lys-H、-Arg-H、又は -Phe-Hで示される基である化合物、
- (2) R¹゚ー(G) nーがベンジルオキシカルボニル基であり、かつR⁴゚が水酸基のとき、-X゚-R³゚が、

式

(3) R¹゚ー (G) nーがベンゾイル基であり、かつR⁴゚が水素原子のとき、 -X゚ーR³゚は、式ーArg-H、又は-Arg (COOCH₂Ph) -H で示される基である化合物。)

上記一般式(I')で示される化合物中、更に好ましくは、

(a) X*が式-NH-CHR*- (式中、R*は水素原子、アルキル基、低級アル ケニル基、アリール基、アラルキル基、イミダゾールー4-イルー低級アル キル基又はインドールー3ーイルー低級アルキル基であり、当該アルキル基 及び低級アルケニル基は、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メル カプト基、アルキルチオ基、アラルキルオキシ基、アリールオキシ基、ニト ロ基、カルボキシル基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカ ルパモイル基、低級アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低 級アルキルアミノ基、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される 1以上の置換基で置換されていてもよく、また、アリール基及びアラルキル 基は、低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メルカ プト基、アルキルチオ基、ニトロ基、カルボキシル基、トリフルオロメチル 基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、低級 アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基 、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される1以上の置換基で置 換されていてもよい。また、R²の上記の基が、酸素、硫黄若しくは窒素原子 を含む官能基を有する場合は、これらの官能基が保護されていてもよい。)



(b) X°が、Arg、Nle、Tyr、Phe、Leu、Pro、Hyp、Gly、Val、Aib、Phg、Nva、Abu、p-Cl-Phe、Ile、Thr、Thi、Trp、Lys、Cha、Glu及びMetからなる群から選択される、側鎖が保護されていてもよいα-アミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く部分であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩、

- (c) R¹°のアミノ基の保護基が、低級アルカノイル基、ベンゾイル基、ベンジル基、ベンジルオキシカルボニル基、tーブトキシカルボニル基, tーブチル基、フェニルカルバモイル基、又はフェニルスルホニル基であるプロリン 誘導体又はその製薬学的に許容される塩、
- (d) n=0であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩、
- (e) R34が、(1) アルデヒド基; (2) シアノ基; (4) 低級アルコキシカ ルボニルエテニル基; (5) フェノキシメチルカルボニルオキシメチルカル ボニル基: (6) フェニルチオメチルカルボニル基; (7) 低級アルコキシ 基、ニトロ基及びハロゲン原子からなる群から選択される置換基を有してい てもよいフェノキシカルボニル基: (8) 低級アルコキシ基、水酸基及びハ ロゲン原子からなる群から選択される置換基を有していてもよいアラルキル カルボニルオキシメチルカルボニル基; (9) 低級アルキル基及び水酸基か らなる群から選択される置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で 置換されたカルボニル基: (10) ベンゼン環と縮合していてもよく、(低 級アルコキシ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基又は含 **窒素飽和環基)で置換されていてもよいフェニル基、(シクロアルキル基又** は低級アルキル基) で置換されていてもよい含窒素5万至6員へテロアリー ル基で置換された低級アルキル基、アラルキル基で置換されていてもよく架 橋していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基、及びシクロアルキル基で置換され ていてもよいアラルキルアミノ基からなる群から選択される置換基を有して いてもよい含窒素5員ヘテロアリール基; (11) ベンゼン環と縮合してい てもよい含窒素5員ヘテロアリール基で置換されたカルボニル基;(12) 1、3-ジオキソラニル基;又は、(13)ハロゲン原子で置換されていて もよい含窒素6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカ ルボニル基であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩、
- (f) R³*が、(1) アルデヒド基であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩、
- (g) R³⁴が、(9) 置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換さ

れたカルボニル基であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩、

- (h) R³ が、(10) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していても よい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基であるプロリン誘導体又はその製薬 学的に許容される塩、
- (i) R³°が、(11) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していても よい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で置換されたカルボニル基であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩、
- (j) R³*が、((13) ハロゲン原子で置換されていてもよい含窒素6員へテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩、又は、
- (k) R⁴*が水素原子であるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩である。

また、本発明は前記一般式 (I') で示されるプロリン誘導体又はその製薬学的 に許容される塩と製薬学的に許容される担体からなる医薬組成物、特にはカテプシンK阻害剤にも関する。

以下、本発明につき詳細に説明する。

本願明細書において、アミノ酸とは天然若しくは非天然のアミノ酸であって、

一般式 $H_2N-(CH_2)$ $mC(R^2)(R^2)-COOH$ (式中、mは0又は1、 R^2 及び R^2 はアミノ酸側鎖を示す。以下同様) で表される α 一アミノ酸 (m=0) 若しくは β -アミノ酸 (m=1) を意味する。 アミノ酸残基とは、これらのアミノ酸のN末側のアミノ基の水素原子1つ、並びに C末側のカルボン酸の水酸基を除いた、

一般式 $-HN-(CH_2)$ $mC(R^2)(R^2')-CO-$ で示される基である。従って、本願明細書において、X若しくは X^* に示される「側鎖が保護されていてもよい $(\alpha-)$ アミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く部分」とは、

一般式 $-HN-(CH_2)$ $mC(R^2)(R^{2'})$ - で示される基である。

アミノ酸残基は不斉炭素の存在に基づき立体異性体(L体、D体、若しくはS配置、R配置)が存在する場合がある。また、プロリンの環構造とN末端保護基に基づくシスートランスの異性体や、側鎖の種類によってはアルギニン等の互変異性体が存在する場合があり、本願明細書では特に断らない限り、これらの異性体のすべてを含むものである。

アミノ酸は3文字の略号で表すことができ、この略号の例としては、例えば、Ho uben-Weyl, "Methoden derorganischen Chemie" (Method of Organic Chemistry) V olume XV/1及び2、Stuttgart (1974)を参照することができる。

本願明細書においては、X若しくはX*に示される「側鎖が保護されていてもよい (α -) アミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く部分」のアミノ酸残基をこの 3文字のアミノ酸の略号によって表記する。本発明のX若しくはX*に示される「側鎖が保護されていてもよい (α -) アミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く部分」における、好ましいアミノ酸残基としては、例えば、Arg (アルギニン)、Tyr (チロシン)、Nle (ノルロイシン)、Val (バリン)、Aib (α -メチル-アラニン)、Phe (フェニルアラニン)、Phe (フェニルグリシン)、Nva (ノルバリン)、Leu

また、「側鎖が保護されていてもよい」とは、アミノ酸の側鎖に酸素、硫黄若し くは窒素原子を含む官能基が存在する場合はこれらの官能基が保護されていてもよ いことを示す。これらの保護基は当業者によく知られており、例えば、"The Pepti des" Volume 3 "Protection of Functional Groups in Peptide Synthesis" E. G. G ross, J. Meienhofer Edit., Academic Press, New York(1981)、及び Chemistry of the Amino Acids" Volume 2(1961)等に記載されている。例えば前記"The Peptide s" Volume 3の7~46頁にはアミノ基の保護基(低級アルカノイル基、トリフルオ ロアセチル基、ベンゼン環が置換されていてもよいベンゾイル基、低級アルコキシ カルボニル基、ベンゼン環が置換されていてもよいベンジルオキシカルボニル基、 ベンゼン環が置換されていてもよいベンジル基、ベンゼン環が置換されていてもよ いフェニルスルホニル基、フェニルカルパモイル基、tーブチル基等を含む)が、 60~70頁にはグアニジノ基の保護基(ニトロ基, p-トルエンスルホニル基, p-メトキシフェニルスルホニル基、ベンジルオキシカルボニル基(以下2と略記 する)、tープチルオキシカルボニル基(以下Bocと略記する)等を含む)が、 70~80頁にはイミダソール環の窒素原子の保護基(ベンジル基、トリチル基、 2. 4-ジニトロフェニル基、ベンジゾイル基、Z、Boc等を含む) が、81~ 82頁にはピラゾリル環の窒素原子の保護基が、82~84頁にはインドール環の 窒素原子の保護基 (ホルミル基、Z等を含む) が、102~132頁にはカルボキ キシル基の保護基(メチル基、エチル基、 t ーブチル基、ベンジル基等を含む)が、137~169頁にはチオール基の保護基(メチル基、 t ーブチル基、ベンジル基、 p ー メトキシフェニルメチル基、エチルアミノーカルボニル基、 Z を含む)が、170~201頁には木酸基の保護基(ベンジル基、 t ーブチル基、メチル基、 Z、トシル基等を含む)等が開示されており、本発明においては、適宜これらの保護基を用いることが出来る。

また、X若しくはX*の好ましい基を具体的な構造式で示すと、式-NH-CH R²- (式中、R²はアミノ酸残基の側鎖であって、好ましくは、水素原子、アルキ ル基、低級アルケニル基、アリール基、アラルキル基、イミダゾールー4ーイルー 低級アルキル基又はインドール-3-イルー低級アルキル基であり、当該アルキル 基及び低級アルケニル基は、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メルカプ ト基、アルキルチオ基、アラルキルオキシ基、アリールオキシ基、ニトロ基、カル ボキシル基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、低 級アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基、グ アニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される1以上の置換基で置換されてい てもよく、また、アリール基及びアラルキル基は、低級アルキル基、ハロゲン原子 、低級アルコキシ基、水酸基、メルカプト基、アルキルチオ基、ニトロ基、カルボ キシル基、トリフルオロメチル基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキ ルカルバモイル基、低級アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級 アルキルアミノ基、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される1以上の 置換基で置換されていてもよい。また、R²の上記の基が、酸素、硫黄若しくは窒 素原子を含む官能基を有する場合は、前記のようにこれらの官能基が保護されてい

てもよい。)、又は式 —N—— (式中、R⁵は水素原子、水酸基又はフェニル基を示す。)で示される基である。

本明細書の一般式(I)若しくは(I')の基の定義において「低級」とは、特に断らない限り、炭素数1乃至6個を有する直鎖又は分岐状の炭素鎖を意味する。 従って、「低級アルキル基」としては例えばメチル基、エチル基、プロピル基、

イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基、1ーメチルブチル基、2ーメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1ーメチルペンチル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペンチル基、1,1ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、2,2ージメチルブチル基、3,3ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、2,3ージメチルブチル基、3,3ージメチルブチル基、1,1,2ートリメチルブチル基、1,2、1,2ートリメチルプロピル基、1,2、2ートリメチルプロピル基、1ーエチルー1ーメチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基、1ーエチルー1ーメチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基、プロピル基、イソプロピル基が特に好ましい。

「アルキル基」は C_{1-10} のアルキル基であり、前記 C_{1-6} の低級アルキル基に加えて、 C_{7-10} のアルキル基、例えば、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、3ーメチルヘプチル基、3,4-ジメチルオクチル基等が挙げられる。

「低級アルケニル基」は炭素数が2万至6個の直鎖又は分岐状のアルケニル基であり、具体的にはビニル基、アリル基、1ープロペニル基、1ーメチルビニル基、1ープテニル基、2ーメテルアリル基、3ープテニル基、2ーメチルアリル基、1ーメチルアリル基、1ーメチルアリル基、1ーメチルアリル基、1ーペンテニル基、2ーペンテニル基、3ーペンテニル基、4ーペンテニル基、3ーメチルー1ーブテニル基、3ーメチルー2ープテニル基、3ーメチルー3ープテニル基、2ーメチルー1ープテニル基、1,1ージメチルアリル基、1,2ージメチルー1ープロペニル基、1ーエチルー2ープロペニル基、1ーへキセニル基、2ーヘキセニル基、3ーヘキセニル基、1,1ージメチルー3ープテニル基、3,3ージメチルー1ープテニル基、1ーメチルー4ーペンテニル基、4ーメチルー1ーペンテニル基、4ーメチルー1ーペンテニル基、4ーメチルー3ーペンテニル基等が挙げられ、中でも炭素数3万至4個のアルケニル基が好ましい。

「アリール基」としては、芳香族炭化水素環基を意味し、炭素数6万至14個の アリール基が好ましく、具体的には、フェニル基、ナフチル基、インデニル基、ア ントリル基、フェナントリル基等が挙げられる。好ましくはフェニル基、ナフチル 基である。

「アラルキル基」としては、前記「低級アルキル基」の任意の水素原子が前記「アリール基」で置換された基であり、具体的には、ベンジル基、フェネチル基、1ーフェニルエチル基、3ーフェニルプロピル基、2ーフェニルプロピル基、1ーフェニルプチル基、5ーフェニルペンチル基、1ーナフチルメチル基、2ーナフチルメチル基等が挙げられる。好ましくはベンジル基である。

「イミダゾールー4ーイルー低級アルキル基」及び「インドールー3ーイルー低級アルキル基」はそれぞれ前記低級アルキル基の任意の水素原子がイミダゾールー4ーイル基又はインドールー3ーイル基で置換された基であり、好ましくは、イミダゾールー4ーイルーメチル基(ヒスチジンの側鎖)及びインドールー3ーイルーメチル基(トリプトファンの側鎖)である。

「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等が挙げられる。好ましくは、フッ素原子、塩素原子である。

「低級アルコキシ基」としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ 基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、secープトキシ基、te r tーブトキシ基、ペンチルオキシ(アミルオキシ)基、イソペンチルオキシ基、 t e r tーペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2ーメチルブトキシ基、1 , 2ージメチルプロポキシ基、1ーエチルプロポキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙 げられ、中でも炭素数1万至4個のものが好ましく、メトキシ基、エトキシ基が特 に好ましい。

「低級アルキルチオ基」としては、メルカプト基の水素原子が前記「低級アルキル基」で置換された基が挙げられ、具体的には、メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソプチルチオ基、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基、ヘキシルチオ基等が挙げられ、中でも炭素数1万至4個のアルキルチオ基が好ましく、メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基の炭素数1万至3個のアルキルチオ基が特に好ましい。

「アラルキルオキシ基」としては、水酸基の水素原子が前記アラルキル基で置換 された基であり、例えば、ベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、1ーナフチル メチルオキシ基等が挙げられる。

「アリールオキシ基」としては、水酸基の水素原子が前記アリール基で置換された基であり、例えば、フェノキシ基、1-ナフチルオキシ基等が挙げられる。

「モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基」としては、前記アルキル基により水素原子が1万至2個置換されたカルバモイル基である。ジー低級アルキルカルバモイル基のとき、二つのアルキル基は同一でもよければ、異なっていてもよい。モノー低級アルキルカルバモイル基としては、例えば、メチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、ブチルカルバモイル基、イソブチルカルバモイル基、まecーブチルカルバモイル基、イソブチルカルバモイル基等が挙げられる。ジー低級アルキルカルバモイル基としては、例えば、ジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、ジプロピルカルバモイル基、メチルエチルカルバモイル基、ジナルカルバモイル基、メチルカルバモイル基、メチルカルバモイル基、メチルカカルバモイル基、メチルイソプロピルカルバモイル基、メチルイソプロピルカルバモイル基、メチルイソプロピルカルバモイル基、エチルプロピルカルバモイル基、エチルプロピルカルバモイル基、エチルプロピルカルバモイル基、エチルプロピルカルバモイル基、エチルプロピルカルバモイル基、エチルプロピルカルバモイル基、エチルイソプロピルカルバモイル基、エチルプロピルカルバモイル

「低級アルカノイル基」としては、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、 ブチル基、イソブチル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基、ヘキサノ イル基等が挙げられる。

「低級アルカノイルアミノ基」としては、ホルミルアミノ基、アセチルアミノ基 、プロピオニルアミノ基、ブチルアミノ基、イソブチルアミノ基、バレリルアミノ 基、イソバレリルアミノ基、ピバロイルアミノ基、ヘキサノイルアミノ基等が挙げ られる。

「モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基」としては、前記アルキル基により水素原子が1万至2個置換されたアミノ基である。ジー低級アルキルアミノ基のとき、二つのアルキル基は同一でもよければ、異なっていてもよい。モノー低級アルキルアミノ基としては、例えば、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、イソブチルアミノ基、secーブチルアミノ基、tertーブチルアミノ基、ペンチルアミノ基等が挙げられる。ジー低級アルキルアミノ基としては、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチルイロピルアミノ基、メチルイ

ソプロピルアミノ基,メチルブチルアミノ基,メチルイソブチルアミノ基,エチルプロピルアミノ基,エチルイソプロピルアミノ基等が挙げられる。

本発明におけるR¹又はR¹°の「アミノ基の保護基」としては、ペプチドN末端の若しくは側鎖のアミノ基の保護基として通常用いられているものが挙げられ、前記"The Peptides" Volume 3の7~46頁に記載されているアミノ基の保護基、あるいは、"Protective Groups in organic Synthesis" Greene & Wuts, New York(1981)に記載の保護基が挙げられる。例えば、低級アルカノイル基;トリフルオロアセチル基;ベンゼン環がpーメトキシカルボニル基、pーフェニルスルホンアミドカルボニル基、pーメトキシ基若しくはpーニトロ基で置換されていてもよいベンソイル基;低級アルコキシカルボニル基;ベンゼン環が (pーメトキシ基、pーニトロ基、pークロロ基若しくはoー(N,Nージメチルカルボキサミド基で置換されていてもよいベンジルオキシカルボニル基、ベンゼン環がpーメトキシ基、pーニトロ基若しくはpークロロ基置換されていてもよいベンジル基、ベンゼン環がpーメチル基若しくはpータロロ基置換されていてもよいベンジル基、ベンゼン環がpーメチル基若しくはpーメトキシ基で置換されていてもよいフェニルスルホニル基、フェニルカルバモイル基、tープチル基等が挙げられる。

「システインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基」とは、ペプチド系医薬、特に合成基質法による酵素阻害剤の創製において通常行われるように、発色団に代えてC末端に置換若しくは付加されシステインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基(例えば、The Journal of Biological Chemistry Vol. 270 No. 33 1925-19231(1995), TiPS-October 1993 Vol. 14 366-376, J. Med. Chem. 1994, 37, 4538-4554を参照)であって、アルデヒド基[-C(=0)刊のように、SH基と直接結合することによりその活性を阻害する基、及びトリフルオロアセチル基のようにSH基と直接結合はしないが、遷移状態を保ち、その活性を阻害する基(遷移状態アナログ)等が挙げられる。本発明においては、従来当業者によく知られるシステインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基に加えて、その阻害の形態は不明であるが、実際にカテプシンKの活性を阻害することが確認された基をも「システインプロテアーゼのSH基の活性を阻害することが確認された基をも「システインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基」に含むものである。

このような基としては、アルデヒド基;シアノ基;式-C(=O) CF₃, -C (=O) CF₂CF₃、-P(=O) (OH)₂、-C(=O) CH₂OCH₂CF₃

、一CH2C1、一SO2F, 若しくは一BY¹Y² (式中、Y¹及びY²は同一又は異なって、水酸基、フルオロ基、低級アルコキシ基、アミノ基又はモノ若しくはジー低級アルキルアミノ基を示す。)で示される基;低級アルコキシカルボニルエテニル基;置換基を有していてもよいアリールオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールチオメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアラルキルカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換されたカルボニル基;ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニル基;1、3ージオキソラニル基;又はベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニル基;1、3ージオキソラニル基;又はベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基である化合物等が挙げられる。

また、一般式(I')のR³*としては、前記の基のうち、(1)アルデヒド基
;(2)シアノ基;(3)式-C(=O)CF₃, -C(=O)CF₂CF₃、P(=O)(OH)₂、-C(=O)CH₂OCH₂CF₃、-CH₂CI、-SO₂F, 若しくは-BY¹Y²(式中、Y¹及びY²は同一又は異なって水酸基、フルオロ基、低級アルコキシ基又は低級アルキル基でモノ若しくはジ置換されていてもよいアミノ基を示す。)で示される基;(4)低級アルコキシカルボニルエテニル基;(5)置換基を有していてもよいアリールオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基;(6)置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基;(7)置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基;(8)置換基を有していてもよいアラルキルカルボニルオキシメチルカルボニル基;(9)置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換されたカルボニル基;(10)ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよい含窒素5乃至6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニル基;(12)1,3ージオキソラニル基;又は(13)ベンゼン環と縮合し

ていてもよく置換基を有していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で 置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基である。

ここで、「低級アルコキシカルボニルエテニル基」としては、前記低級アルコキシ基が置換したカルボニルエテニル基であり、具体的にはメトキシカルボニルエテニル基、プロポキシカルボニルエテニル基等である。

「アリールオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基」としては、前記 アリールオキシ基で置換されたメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基であり 、具体的にはフェノキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基、1一ナフチ ルオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基等である。

「アリールチオメチルカルボニル基」としては、アリールチオ基で置換されたメ チルカルボニル基であり、ここで、アリールチオ基はメルカプト基の水素原子が前 記アリール基で置換した基である。具体的にはフェニルチオメチルカルボニル基等 が挙げられる。

「アリールオキシカルボニル基」としては、前記アリールオキシ基が置換したカルボニル基であり、具体的にはフェノキシカルボニル基、1一ナフチルオキシカルボニル基等である。

「アリールカルボニルオキシメチルカルボニル基」及び「アラルキルカルボニルオキシメチルカルボニル基」としては、それぞれ、前記アリール基、前記アラルキル基が置換したカルボニルオキシメチルカルボニル基であり、例えば、ベンゾイルオキシメチルカルボニル基、ナフチルカルボニルオキシメチルカルボニル基、ベンジルカルボニルオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基等が挙げられる。

「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基」としては、少なくとも 1 つの窒素原子を有し、更に硫黄原子及び酸素原子から選択されるへテロ原子を 1 個含有していてもよい 5 乃至 6 員単環へテロアリール基若しくは当該 5 乃至 6 員単環へテロアリール基がベンゼン環と縮合した縮合環基であり、具体的には、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、オキサジリル基、イソキサゾリル基、トリアゾリル基、オキサジアゾリル

基、チアジアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基等、並びにこれらがベンゼン環と縮合した、インドリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、ベンズイミダソリル基、1,2ーベングイソキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基等が挙げられる。好ましくは、ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素 5 員へテロアリール基であり、更に好ましくは、チアゾリル基、オキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基である。

「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素5乃至6員へテロアリール基で置換されたカルボニル基」としては、前記「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素5乃至6員へテロアリール基」と結合したカルボニル基であり、好ましくは、ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素5員へテロアリール基で置換されたカルボニル基であり、更に好ましくは、チアゾリル基、オキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基等で置換されたカルボニル基である。

「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基」としては、前記「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基」で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基であり、好ましくは、ピリジルカルボニルオキシメチル基、ピラジニルカルボニルオキシメチル基等である。

前記「アリールオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基」、「アリールチオメチルカルボニル基」、「アリールオキシカルボニル基」、「アリールカルボニルオキシメチルカルボニル基」、「アラルキルカルボニルオキシメチルカルボニル基」、「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素5乃至6員へテロアリール基で置換されたカルボニル基」及び「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素5乃至6員へテロアリール基で置換されたカルボニル基」及び「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素5乃至6員へテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基」は、それぞれ任意の1以上の置換基を有していてもよく、置換基としては当業者に常用される置換基であれば特に制限はないが、好ましくは、低級アルキル基(該低級アルキル基はハロゲン原子、低級アルコキシ基、カルボキシル基、アミノ基、及びモノ若しく

はジー低級アルキルアミノ基からなる群より選択される1乃至4個の置換基で置換されていてもよい)、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基、水酸基、C₁₋₃アルキレンジオキシ基等が挙げられる。

ここで、「低級アルコキシカルボニル基」としては、前記低級アルコキシ基で置換されたカルボニル基であり、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基等が挙げられる。また「C₁₋₃アルキレンジオキシ基」としては、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、プロピレンジオキシ基である。、

更に、R³が「ベンゼン環と縮合していてもよい含窒素5乃至6員へテロ環基」である場合は、前記置換基に加えて、更に、低級アルコキシ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基、含窒素飽和環基等の置換基を有していてもよいフェニル基;シクロアルキル基、低級アルキル基等の置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換された低級アルキル基;アラルキル基等の置換基を有していてもよく架橋していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基;シクロアルキル基等の置換基を有していてもよく架橋していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基;シクロアルキル基等の置換基を有していてもよいアラルキルアミノ基等で置換されていてもよい。

ここで、「架橋していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基」としては、前記含窒素飽和ヘテロ環基に加えて、アザビンクロー [3, 3, 1] -4-オクチル基等の架橋 環基が挙げられる。また、「アラルキルアミノ基」としては、アミノ基の水素原子が前記アラルキル基で置換された基であり、例えば、ベンジルアミノ基、フェネチルアミノ基等である。

「含窒素飽和ヘテロ環基で置換されたカルボニル基」において、「含窒素飽和ヘテロ環基」としては、具体的には、1ーアゼチジニル基、1ーピロリジニル基、ピペリジノ基、モルホリノ基、1ーピペラジニル基、1ーイミダゾリジニル基、1ーホモピペラジニル基、1ーピラゾリジニル基等の窒素原子を介して結合しうる4乃至8員含窒素飽和ヘテロ環基であり、従って「含窒素飽和ヘテロ環基で置換されたカルボニル基」としては、前記含窒素飽和ヘテロ環基がその窒素原子を介してカルボニル基」としては、前記含窒素飽和ヘテロ環基がその窒素原子を介してカルボニル基に結合した基である。好ましくは1ーピペラジニルカルボニル基である。

前記「含窒素飽和へテロ環基で置換されたカルボニル基」は、任意の1以上の置換基を有していてもよく、置換基としては当業者に常用される置換基であれば特に制限はないが、好ましくは、低級アルキル基(該低級アルキル基はハロゲン原子、低級アルコキシ基、カルボキシル基、アミノ基及びモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基からなる群より選択される1乃至4個の置換基で置換されていてもよい)、低級アルコキシカルボニル基等が挙げられる。特に1ーピペラジニル基、1ーイミダゾリジニル基、1ーホモピペラジニル基、1ーピラゾリジニル基の環窒素原子上にこれらの置換基を有することが好ましい。

本発明の一般式(I)及び(I')の化合物のプロリン骨格をなすプロリン残基はD体、L体、又はDL体であってもよいが、L体がより好ましい。

本発明の一般式(I)及び(I')の化合物は置換基の種類によっては塩を形成する場合がある。本発明にはこれらの製薬学的に許容される塩が含まれる。かかる塩としては、塩酸、臭化水素酸、よう化水素酸、硫酸、硝酸、りん酸等の無機酸、ぎ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバル酸、しゅう酸、マロン酸、こはく酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、クエン酸、りんご酸、酒石酸、炭酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン酸、アスパラギン酸などの有機酸との酸付加塩などが挙げられる。

また、一般式(I)及び(I')の化合物は少なくとも1つの不斉炭素原子を有しており、光学対掌体、ラセミ体、ジアステレオマーが存在する。また、一般式(I)及び(I')の化合物はアルデヒド基とアルギニンのグアニジノ基等に基づく互変異性体の存在する場合がある。さらにこれらの化合物はプロリンの環状構造に基づくシスートランスの異性体が存在する。本発明にはこれらの光学異性体や互変異性体などの各種異性体の単離されたもの及びその混合物が含まれる。

また、本発明の一般式(I)及び(I')の化合物は、製造条件によっては、その水和物としてあるいはエタノール和物等の各種溶媒和物として、さらに結晶多形をなす各結晶形を有する物質として単離される場合もあるので、本発明の一般式(I)及び(I')の化合物には、これらの水和物、各種溶媒和物、あるいは結晶多形をなす各結晶形を有する物質が含まれる。

(製造法)

本発明の一般式(I)及び(I')の化合物並びにそれらの製薬学的に許容される塩は、その構造の特徴を利用し種々の合成法を適用して製造することができる。

本発明の一般式(I)及び(I')の化合物はプロリンのN末端にペプチド系医薬分野において通常採用されるアミノ基の保護基を有するものであり、また、アミノ酸残基のC末端にカルボキシル基に代わる前述のシステインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基を有し、かつ種々の置換基を有していてもよい化合物であるが、官能基の種類によっては当該官能基を原料乃至中間体の段階において、反応に関与しない保護基で保護しておくことが製造上有利である場合がある。このような保護基にあっては反応後これを脱離して当該官能基に転化させた後、必要に応じてペプチド医薬分野で通常採用される保護基を導入することもできる。このような、保護基としては当業者によく知られるものを用いることができる。反応に関与しない保護基としては、"Protective Groups in Organic Synthesis" Green & Wuts, New York(1981)等に記載された保護基を採用できる。また、ペプチド合成に用いられる保護基としては、"The Peptides" Volume 3 "Protection of Functional Groups in Peptide Synthesis" E.G. Gross, J. Meienhofer Edit., Academic Press, New York(1981)、及び"Chemistry of the Amino Acids" Volume 2(1961)等に記載された保護基を採用できる。これらの保護基を反応条件に応じて適宜用いればよい。

以下の本発明の一般式 (I) 及び (I') に示される化合物の製造法を以下の示す。なお、以下の説明においては、化合物 (I') の製造法を含めて、化合物 (I) の製造法として詳述する。

第一製法

$$R^{1}$$
-(G)n (II) R^{1} -(CO- R^{12} (IV) R^{1} -(G)n (I) R^{1} -(G)n (I)

(式中 R^1 、G、X、 R^3 、 R^4 及Un は前記の意味を有し、 R^{12} は水酸基またはカルボキシル基における活性化基を、 R^{13} は水素原子またはアミノ基の保護基を意味

する。)

一般式 (I) の化合物は、対応するプロリン誘導体 (Ⅲ) 又はそのカルボキシル 基における反応活性化体と、対応するアミノカルボン酸誘導体 (Ⅳ) 又はその塩と を、常法によりアミド化することにより製造することができる。

ここに化合物 (IV) はそのアミノ基が保護基で保護され二級アミンとなっていてもよい。また、Xのアミノ酸側鎖、あるいはR³が反応に関与する基である場合は 適当な保護基を導入して、所望により反応後保護基を除去する。

また、カルボキシル基における反応活性化体としては、酸クロライド、酸ブロマイド等の酸ハライド;エステルをヒドラジン、亜硝酸アルキルと反応させて得られる酸アジド;メチルエステル、エチルエステル等の通常のエステル;pーニトロフェノール等のフェノール系化合物あるいはNーヒドロキシスクシンイミド(HONSu)、1ーヒドロキシベングトリアゾール(HOBT)等のNーヒドロキシルアミン系化合物と反応させて得られる活性エステル;対称型酸無水物;炭酸モノアルキルエステル又は有機酸と反応させて得られる有機酸系混合酸無水物あるいは塩化ジフェニルホスホリル,Nーメチルモルホリン(NMM)とを反応させて得られるりん酸系混合酸無水物等の混合酸無水物;などが挙げられる。

縮合反応においては、縮合剤を使用することが好ましく、使用される縮合剤としては、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド(EDCI)、N, N-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、ジフェニルホスホリルアジド(DPPA)、イソプチルクロロホルメート、カルボニルジイミダソール、ベンゾトリアゾリルーN-ヒドロキシトリスジメチルアミノホスホニウムヘキサフルオロりん化物塩(Bop試薬)などのペプチド結合形成に一般に用いられる縮合剤が挙げられる。

EDCI、DCC等の縮合剤とともに用いてもよい添加剤としては、前配HOBT, HONSuの他、3-ヒドロキシー4-オキソー3, 4-ジヒドロー1, 2, 3-ベンゾトリアジン(HOOBt)等が挙げられる。

又、適用される方法によっては、トリメチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン(TEA)、ピリジン、ピコリン、ルチジン、NMM、N、Nージメチルアニリン等の塩基の存在化に反応させるのが、反応を円滑に進行させ

る上で好ましい場合がある。反応は通常溶媒中で、冷却下乃至室温下に行われる。 用いられる溶媒はメチレンクロリド、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素 、エーテル、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジメトキシエタン、酢 酸エチル、ベンゼン、トルエン、キシレン、N, Nージメチルホルムアミド(DM F)、ジメチルスルホキシド(DMSO)等が挙げられ、これらは単独であるいは 任意の混合溶媒として使用される。

保護基の導入は、ペプチド反応の分野において慣用されている任意の方法を適用することにより行われ、例えばアミノ基の保護基がアシル系あるいはウレタン型の保護基であるときは、上記アミド結合形成反応と同様にして行うことができ、また、カルボキシル基の保護基がエステルであるときは、常法のエステル形成反応を適用することができる。また、水酸基の保護基がエーテル系の保護基であるときはアルコール化合物に塩基の存在下対応する保護基のハライドやスルホネートを反応させることにより導入可能である。

なお、保護基を使用した場合であって、その除去が必要であるときは、保護基を除去する。保護基の脱離は、ペプチド反応の分野において慣用されている任意の方法を適用することにより行われ、例えばアミノ基の保護基が置換若しくは非置換のベンジルオキシカルボニル基である場合には接触還元が好適であり、場合によっては臭化水素酸/酢酸、臭化水素酸/トリフルオロ酢酸(TFA)、ふっ化水素酸などによる酸処理が用いられる。また、tーブトキシカルボニル基などの他のウレタン型保護基は臭化水素酸/酢酸、トリフルオロ酢酸/塩酸、塩酸/酢酸、塩酸/ジオキサンなどによる酸処理が有利に適用される。水酸基の保護基はナトリウム/液体アンモニウム処理やTFA処理により除去できるほか、保護基の種類によっては接触還元やアシル系の保護基のときは酸又はアルカリの存在下に加水分解することにより容易に除去できる。またカルボキシル基の保護基がメチル基、エチル基であるときはケン化により、置換若しくは非置換ベンジル基であるときは接触還元やケン化により、置換若しくは非置換ベンジル基であるときは接触還元やケン化により、tープチル基は上記の酸処理により、それぞれ容易に除去できる。

なお、化合物(I)の置換基が上記の保護基と同様の基であるときは、前記保 護基の除去と同様にして、対応する非置換化合物とすることができる。

第二製法

$$\begin{array}{c}
R^{4} \\
R^{1}-(G)n \\
(V) \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{4} \\
CO-X-COR^{14} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1}-(G)n \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1}-(G)n \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CO-X-COR^{15} \\
\end{array}$$

(式中、 R^1 、G、X、 R^4 及Un は前記の意味を有し、 $R^{1.4}$ は水酸基又はカルボキシル基における活性化基を、 $R^{1.5}$ はアミン残基を意味する。

一般式(Ia)で示されるアミド型のC末端の基を有する化合物は、対応するカルボン酸又はそのカルボキシル基における反応活性化体(V)と、一般式(VI)で示されるアミン又はその塩とを、常法によりアミド化することにより製造することができる。

反応は第一製法と同様に行うことができる。

第三製法

 $(式中、<math>R^1$ 、G、X、 R^4 及びnは前記の意味を有し、 R^{16} はハロゲン原子、水酸基、混合酸無水物残基、又はエステル残基を意味する。)

一般式(II)で示されるR³がヒドロキシメチル基であるアルコール化合物は、 対応するカルボン酸又はその酸ハライド、混合酸無水物、酸エステルなどの誘導体 (VII) を原料として、これを還元することにより製造することができる。

ここにハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子等が、混合酸無水物残基としては、前記混合酸無水物と同様の無水物を構成する残基が、エステル残基としてはメチル基、エチル基等のカルボン酸エステルから還元によりアルコールを合成する際に常用されるエステル残基が挙げられる。

還元は、DMF, THFなどの反応に関与しない有機溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、必要ならNMM、ジイソプロピルエチルアミンの如き塩基を添加し、還元剤を加えて行うのが好ましく、使用される還元剤としては、水素化ほう素ナトリウム、水素化トリメトキシほう素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム、水素化トリメトキシアルミニウムリチウム、アラン、水素化ジイソプチルアルミニウム、ジボラン等が挙げられ、原料化合物の種類を考慮して適宜選択される。

(式中、R¹、G、X、R⁴及びnは前記の意味を有する。)

一般式 (I b) の R^3 がアルデヒドである化合物は、例えば、前記 (a) の方法 で得られたアルコール化合物 (II) を原料として、これを酸化することにより製造

することができる。

酸化は通常、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼン、メチレンクロリド、エーテル等の反応に関与しない溶媒中、三酸化クロム(CrO_3) -ピリジン(Pyr)、 CrO_3 ・塩酸-Pyr等の酸化剤を加えて実施するか、あるいはDMSO中トリエチルアミン等の塩基の存在下、三酸化硫黄(SO_3) -Pyrまたはオキザリルクロリド等の酸化剤を加えて実施するのが有利である。

その他の製造法

(1) ハロゲノアルキル化

本発明の一般式(I)の化合物中、R³がクロロメチル基である化合物は、前記 アルコール誘導体(II)を原料とするときは、これにハロゲン化水素酸等のハロゲン化剤を作用させる常法により製造することができる。

(2) アセタール化

本発明化合物中、R³が1,3-ジオキソラニル基等のアセタール誘導体である 化合物は、対応するアルデヒド誘導体をp-トルエンスルホン酸等の酸触媒存在下、 ベンゼンあるいはトルエン等の溶媒中で、ジオールを反応させることにより製造さ れる。反応は、加熱還流下生成する水を供沸あるいはオルト蟻酸エチル等の脱水剤 で除去することにより行われる。

(3) 置換オレフィンの導入

本発明化合物中、R³が低級アルコキシカルボニルエテニル基である化合物は、 対応するアルデヒド誘導体にホスホイリドを反応させることにより製造される。反 応温度は用いる原料の種類によって異なり、特に限定されない。溶媒としては、通 常ジメトキシエタン、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン等が用いられる。

(4) エステル化

本発明化合物中、R³がアリールオキシカルボニル基である化合物は、アミンのかわりに置換フェノール類を用いる以外は、前記第一製法と同様にして行うことができる。

(5) 脱Boc 化

本発明化合物中、R³がピペラジン誘導体である化合物は、対応する N-Boc 体に 塩化水素、トリフルオロ酢酸等の酸を反応させ、脱保護することにより製造される。

反応温度は用いる原料の種類、反応条件によって異なり、特に限定されない。溶媒 としては、通常アルコール系溶媒、ジクロロメタン等が用いられる。

(6) ヘテロアリールカルボニル化

本発明化合物中、R³がヘテロアリール置換カルボニル基である化合物は、対応する3級アミド誘導体またはエステル誘導体に、ヘテロアリールのリチウム塩を反応させることにより製造される。反応は通常−78℃から室温の範囲で行われ、溶媒はテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等が用いられる。

(7) 環化反応1

本発明化合物中、R³がベンゾオキサゾール及びベンゾチアゾール誘導体である 化合物は、対応するカルボン酸とアミノフェノール誘導体あるいは2ーアミノチオ フェノール誘導体を原料とし、前記第一製法に従ってアミド化した後、加熱還流あ るいはpートルエンスルホン酸等の酸触媒存在下で加熱還流することにより製造さ れる。溶媒はベンゼン、トルエン等が用いられる。

(8) 環化反応2

本発明化合物中、R³がオキサゾールあるいはチアゾール誘導体である化合物は、 対応するプロモメチルケトン誘導体とアミド誘導体あるいはチオアミド誘導体を原 料とし、エタノール等の溶媒中で加熱還流することにより製造される。

(9) ニトリル化

本発明化合物中、R³がシアノ基である化合物は、対応するアミド誘導体を、オキシ塩化リンあるいはモルホリン等の塩基存在下チオニルクロリドで脱水することにより製造される。反応温度及び溶媒は、用いる原料の種類、反応条件によって異なり、特に限定されない。

(10) 置換カルボニルオキシメチルカルボニル化

本発明化合物中、R³が置換カルボニルオキシメチルカルボニル基である化合物は、N,Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、対応するプロモメチルケトン誘導体とカルボン酸誘導体を、フッ化カリウム等のフッ化物塩の存在化反応させて、置換カルボニルオキシメチルケトン誘導体を得る方法である。反応温度及び溶媒は、用いる原料の種類、反応条件によって異なり、特に限定されない。なお、原料のブロモメチルケトン誘導体は、当業者によく知られる方法、例えば、アミノ酸のカル

ボキシル基を混合酸無水物とした後ジアゾメタンで処理しさらに臭化水素にて処理することによりプロモメチルケトンに変換する方法等で製造される。

(11) 固相法による合成

2ークロロトリチルレジン等のレジンを用いる固相法により本発明化合物を製造することもできる。例えば、レジンにピペラジン等のアミンを付加した後、N末端のアミノ基を保護したアミノ酸を加えて第一製法と同様にしてアミド化し、次にN末端のアミノ基の保護基をはずしてから、アミノ基を保護したプロリン誘導体を加え同様にアミド化し、最後にトリフルオロ酢酸等の酸を用いてレジンから生成物を脱離して目的の本発明のピペラジン誘導体を得ることができる。

その他、本発明のプロリン誘導体はペプチド合成分野でよく知られた方法(例えば、泉屋等「ペプチド合成の基礎と実験」 1985年(丸善))を用いて合成することが出来る。N末端アミノ酸、アミノ酸側鎖並びにC末端カルボキシル基の保護基の付加、脱保護は、前記"The Peptides" Volume 3 "Protection of Functional Groups in Peptide Synthesis" E. G. Gross, J. Meienhofer Edit., Academic Press, New York (1981)、及び"Chemistry of the Amino Acids" Volume 2 (1961)等に記載の方法を適宜用いることが出来る。

上記本発明有効成分化合物の製法に用いられる原料化合物は、市販されているか、公知の製法 (例えば、前記の泉屋等「ペプチド合成の基礎と実験」1985年(丸善・),及び R. M. Williams "Synthesis of Optically Active α-Aminoacids" Pergamon Press, Oxford (1989)) あるいは公知の製法に準ずる方法を用いて合成できる。

上記各製法により得られた反応生成物は、遊離化合物、その塩あるいは水和物等 各種の溶媒和物として単離され、精製される。塩は通常の造塩反応に付すことによ り製造することができる。

単離、精製は、抽出、濃縮、留去、結晶化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等通常の化学操作を適用して行われる。

各種異性体は異性体間の物理化学的な差を利用して常法により単離できる。例えば、光学異性体は一般的なラセミ分割法、例えば分別結晶化又はクロマトグラフィー等により分離できる。また、光学異性体は、適当な光学活性な原料化合物より合成することもできる。

産業上の利用可能性

本発明の選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物を有効成分とする骨吸収阻害剤は、破骨細胞に特異的に作用し、その他のシステインプロテアーゼの活性にほとんど影響を与えないので、副作用のない骨崩壊促進を伴う骨疾患の予防又は治療剤となるものである。このような骨崩壊促進を伴う骨疾患としては、例えば骨粗鬆症、腎透析性骨粗鬆症、悪性腫瘍性高カルシウム血症、骨ページェット病等が挙げられる。

また、カテプシンKは骨関節炎においても発現していることが報告(Biochem. Biophys. Res. Commun. 206(1),89-96(1995)されていることから、本発明のカテプシンK阻害作用を有する化合物は骨関節炎の予防又は治療にも有用である可能性がある。

本発明の一般式(I)若しくは一般式(I')で示されるプロリン誘導体がカテプシンKに対して選択的な阻害活性を有すること、並びに本発明の選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物が良好な骨吸収阻害作用を有することは以下の事理試験によって確認された。

実験例1

市販合成基質によるカテプシンK選択性を示す構造の探索試験

(1)被験物質

以下の市販の合成基質(ペプチド研製)を用いてカテプシンL並びにK酵素 活性を測定した。

(なお、上記合成基質の式中のアミノ酸残基については、一文字表記に従っ

たもので、Fはフェニルアラニン残基、Rはアルギニン残基、Pはプロリン 残基、Gはグリシン残基、Aはアラニン残基、Vはバリン残基をそれぞれ意 味し、その他の記号はZはベンジルオキシカルボニル基、MCAは4-メチ ルクマリン-7-イルアミノ基(蛍光団)、Bocはt-ブトキシカルボニ ル基をそれぞれ意味する。)

(2)試験方法

A. 各基質に対するカテプシンL酵素活性の測定法

ヒトの腎臓に由来するカテプシンLを用いて、Methods in Enzymmology V ol. 80,540-541記載の方法を一部改変して、各基質に対するカテプシンL 酵素活性を測定した。

酢酸ナトリウム(340mM)、酢酸(60mM)、ジナトリウムEDTA(4mM)を含む緩衝液(pH5.5)に、ヒト腎由来カテプシンL(プロトーゲン社製)を加え、20ng/mlの酵素液を調製した。一方、上記緩衝液にジチオスレイトールを8mMの濃度となるように加えて、次いで上記(1)の各合成基質(ペプチド研製)を20μMの濃度になるように加え、基質液を調製した。酵素液100μl及び基質液100μlを混合し、37℃で30分間インキュベートした。反応液にモノクロロ酢酸ナトリウム(100mM)、酢酸ナトリウム(30mM)及び酢酸(70mM)を含む反応停止液(pH4.3)50μlを加えて反応を停止した後、各合成基質から遊離した7-アミノー4-メチルクマリン(AMC)を含む反応液の蛍光度を励起波長355nm、観測波長460nmで測定した。蛍光度より基質から遊離したAMCの量(nmo1/min)を求めた。

B. 各基質に対するカテプシンK酵素活性の測定法

ウサギ破骨細胞由来遺伝子(J. Biol. Chem. Vol. 269(2), 1106-1109(19 94)) と大腸菌を用いて常法により形質転換させた形質転換体で発現させた 遺伝子組換えカテプシンKを用いて、各基質に対するカテプシンK酵素活性を測定した。

MES (2-Morpholinoethanesulfonic acid, monohydrate) (50 mM)

(3)実験結果

実験結果を図1に示す。

この結果から明らかなように、C末端側にPro-Arg構造を有する合成基質は、カテプシンKとの酵素反応が高率で生じるのに対し、カテプシンLとの酵素反応はみられず、C末端側のPro-Arg構造はカテプシンKの酵素活性部位に親和性を示すが、カテプシンLの酵素活性部位とは親和性を有さない構造であることが示唆された。

実験例2

本発明化合物の選択的カテプシンK阻害活性確認試験

(1)試験方法

A. カテプシンL阻害活性測定法

ヒト腎由来カテプシンLを用いる前記各基質に対するカテプシンL酵素活性の測定法と同様にして本発明化合物のカテプシンL阻害活性を測定した。すなわち、前記カテプシンL酵素活性測定試験において用いた緩衝液と同一の緩衝液を用いて同様に酵素液を調製し、一方ジチオスレイトールを8mMの濃度となるように加えた同一の緩衝液を用い、合成基質として2-FR-

MCAを10μMの濃度となるように加えて基質液を調製した。この酵素液 100μ 1、基質液 100μ 1及び測定検体を含むDMS O溶液 2μ 1を混合し、37℃で30分間インキュベートした。反応液に前記と同一の反応停止液(pH4. $3)50\mu$ 1を加えて反応を停止した後、基質から遊離した 7-アミノー4-メチルクマリン(AMC)を含む反応液の蛍光度を同様に 測定し、検体の合成基質に対するカテプシンLの酵素活性を阻害する程度(阻害率)を次式によって求めた。検体を含まないDMS O溶液を用いて同様 に処理して蛍光度を測定し、コントロール値とし、また、測定検体のDMS O溶液 2μ 1に基質液 100μ 1及び蒸留水 100μ 1を加えてインキュベーションした後反応停止液 50μ 1を加えたものの蛍光度を測定し、プランク値とした。

阻害率 (%) =[1- (検体値-プランク値) / (コントロール値-プランク値)]×100

B. カテプシンK阻害活性測定法

遺伝子組換えカテプシンKを用いる前記カテプシンK酵素活性測定法と同様にして本発明化合物のカテプシンK阻害活性を測定した。すなわち、前記カテプシンK酵素活性測定試験において用いた緩衝液と同一の緩衝液を用いて同様に酵素液を調製し、一方ジチオスレイトールを8mMの濃度となるように加えた同一の緩衝液を用い、合成基質としてBoc-AGPR-MCAを40μMの濃度となるように加えて基質液を調製した。この酵素液100μ1、基質液100μ1及び測定検体を含むDMSO溶液2μ1を混合し、37℃で60分間インキュベートした。反応液に前記反応停止液(pH4.3)50μ1を加えて反応を停止した後、基質から遊離したAMCを含む反応液の蛍光度を同様に測定し、検体の合成基質に対するカテプシンKの酵素活性を阻害する程度(阻害率)を上記カテプシンLの阻害率と同様にして求めた。

C. カテプシンB阻害活性測定法

MES(100mM)、ジナトリウムEDTA(10mM)、ジチオスレ

イトール(16mM)を含む緩衝液(pH6.0)に、ヒト肝由来カテプシンB(CALBIOCHEM社製)を加え酵素液を調製した。一方、上記緩衝液にZ-RR-MCAを20μMの濃度になるように加え、基質液を調製した。酵素液100μ1、基質液100μ1及び測定検体を含むDMSO溶液2μ1を混合し、37℃で30分間インキュベートした。反応液に前記反応停止液(pH4.3)50μ1を加えて反応を停止した後、基質から遊離したAMCを含む反応液の蛍光度を同様に測定し、検体の合成基質に対するカテプシンBの酵素活性を阻害する程度(阻害率)を上記カテプシンLと同様にして求めた。

D. パパイン阻害活性測定法

HEPES(100mM)、ジナトリウムEDTA(10mM)、ジチオスレイトール(16mM)を含む緩衝液(pH6. 8)に、パパイン(SIGMA社製)を加え($33\mu g/m1$)、酵素液を調製した。一方、上記緩衝液にBz-R-MCA(Bzはベンゾイル基を示す)を $20\mu M$ の濃度になるように加え、基質液を調製した。酵素液 $100\mu 1$ 、基質液 $100\mu 1$ 及び測定検体を含むDMSO溶液 $2\mu 1$ を混合し、37℃で30分間インキュベートした。反応液に前記反応停止液(pH4. 3) $50\mu 1$ を加えて反応を停止した後、基質から遊離したAMCを含む反応液の蛍光度を同様に測定し、検体の合成基質に対するパインの酵素活性を阻害する程度(阻害率)を上記カテプシンLと同様にして求めた。

E. トリプシン阻害活性測定法

Tris-HCI(100mM)を含む緩衝液 (pH7.5)に、トリプシン(SIGMA社製)を加え(10 μ g/ml)、酵素液を調製した。一方、上記緩衝液にBz-R-MCA(Bzはベンゾイル基を示す)を20 μ Mの濃度になるように加え、基質液を調製した。酵素液100 μ l、基質液100 μ l及び測定検体を含むDMSO溶液2 μ lを混合し、37 $\mathbb C$ で30分間インキュベートした。反応液に前記反応停止液 (pH4.3)50 μ lを加えて反応を停止した後、基質から遊離したAMCを含む反応液の蛍光度

を同様に測定し、検体の合成基質に対するトリプシンの酵素活性を阻害する 程度(阻害率)を、上記カテプシンしと同様にして求めた。

F. キモトリプシン阻害活性測定法

Tris-HCl (100mM)を含む緩衝液(pH7.5)に、キモトリプシン(SIGMA社製)を加え(0.1 μ g/ml)、酵素液を調製した。一方、上記緩衝液にSuc-LLVY-MCA(Sucはスクシニル基、Lはリジン残基、Yはチロシン残基をそれぞれ示す)を20 μ Mの濃度になるように加え、基質液を調製した。酵素液100 μ l、基質液100 μ l及び測定検体を含むDMSO溶液2 μ lを混合し、37 Σ で30分間インキュベートした。反応液に前記反応停止液(pH4.3)50 μ lを加えて反応を停止した後、基質から遊離したAMCを含む反応液の蛍光度を同様に測定し、検体の合成基質に対するキモトリプシンの酵素活性を阻害する程度(阻害率)を、上記カテプシンLと同様にして求めた。

G. スロンビン阻害活性測定法

Tris-HCl (50mM)、CaCl₂ (1mM), NaCl (15 0mM) を含む緩衝液 (pH7. 9)に、スロンビン (SIGMA社製)を加え、酵素液を調製した。一方、上記緩衝液にBoc-VPR-MCAを2 0μMの濃度になるように加え、基質液を調製した。酵素液100μl、基質液100μl及び測定検体を含むDMSO溶液2μlを混合し、37℃で30分間インキュベートした。反応液に前記反応停止液 (pH4. 3) 50μlを加えて反応を停止した後、基質から遊離したAMCを含む反応液の蛍光度を同様に測定し、検体の合成基質に対するスロンビンの酵素活性を阻害する程度 (阻害率)を、上記カテプシンLと同様にして求めた。

(2) 実験結果

実験結果を表1、並びに表2に示す。

表1 各種システインプロテアーゼに対する阻害活性(ΙС50μΜ)

Comp.	Cath-K	Cath-L	Cath-B	Pap	Tryp	Chymo	Thromb
E-64	0.0018	0. 062	0. 005	0. 028	>10	>10	>10
Z-LL-H	0. 0018	0.0064	NT	NT	NT	NT .	NT
Z-LLL-H	0. 0027	0.0016	NT	NT	NT	NT	NT
Ex. 2	0. 016	>10	2.7	0. 33	>10	>10	>10
Ex. 3	0. 010	>10	1.1	0. 33	0. 10	>10	>10
Ex. 4	0. 024	>10	2. 0	0. 47	>10	>10	>10
Ex. 5	0. 22	>10	>10	3. 3	>10	>10	>10
Ex. 14	0. 29	>10	>10	4. 4	>10	>10	>10
Ex. 15	0. 028	>10	6.5	1. 5	>10	>10	>10
Ex. 16	0. 027	>10	>10	0. 70	>10	>10	>10

表中の記号は以下の意味を有する

Comp.:被験化合物、Cath-K:カテプシンK、Cath-L:カテプシンL、Cath-B:カテプシンB、Pap:パパイン、Tryp:トリプシン、Chymo:キモトリプシン、Thromb:スロンビン、Ex.:実施例、NT:実施せず、Z-LL-H:Z-Leu-Leu-H

表 2 本発明化合物のカテプシンK並びにL阻害作用 ($I C_{50} \mu M$)

Ex.	Cath-K	Cath-L	Ex.	Cath-K	Cath-L
13	81	NT	37(d)	0. 027	21
18	13	NT	37(e)	0. 035	7. 4
19	23	NT	38(a)	0. 038	NT
20	1. 9	NT	38(e)	0. 17	NT
21	13	NT	38(f)	0. 010	NT
22	4. 2	NT	38(i)	0. 017	NT
23	1. 9	NT	39(a)	0. 30	27
24	26	NT	39(b)	6. 9	>100
29	36	NT	39(f)	2. 5	>100
32	66	NT	41(c)	6. 1	NT
35(a)	0. 030	>100	41(d)	7. 7	NT
35(b)	0. 016	17	41(f)	4. 5	NT
36(a)	0. 053	19	43(a)	2. 6	NT
36(b)	0. 14	36	43(b)	7. 2	NT
36(c)	0. 099	25	43(c)	2. 1	NT
36(d)	0. 97	>100	43(d)	2. 1	NT
36(e)	0. 31	60	43(e)	0. 63	NT
37(a)	0. 033	7. 8	43(f)	2. 4	NT
37(b)	0. 84	NT	43(g)	0. 82	NT
37(c)	0.48	NT	43(i)	2. 7	NT

上記試験の結果、公知のE-64や、ロイシンのジペプチドあるいはトリペプチド誘導体においては、カテプシンLに対するカテプシンKの選択性が低いものであった。それに対して本発明の実施例化合物はカテプシンLに対して高い選択性を有していることが確認された。

またカテプシンBに対しても2オーダー程度良好な選択性を有していた。 その他のシステインプロテアーゼに対しても高い選択性を有しており、本願 の実施例化合物は選択的カテプシンK阻害作用を有することが確認された。

実験例3

骨吸収阻害活性確認試験

(1)骨吸収阻害活性測定法

Biochem. and Biophys. Res. Commun. 192(2), 495-502(1993) 及び Bone Miner. 17, 347-359(1992)に記載の方法に準じて行った。

(2) 実験結果

その結果、本発明の有効成分化合物は優れた骨吸収阻害活性を示した。結果を表3に示す。

表 3 骨吸収阻害活性結果

被験化合物	濃度(M)	PTH, VD処理	n	Pit (% of コントロール)
コントロール	-	有り	5	100. 0±9. 6
実施例2の化合物	1×10 ⁻⁴	有り	5	46. 5±7. 5**
	1×10 ⁻⁵	有り	5	35. 5±10. 1**
·	1×10 ⁻⁶	有り	5	47. 3±5. 7**
	1×10 ⁻⁷	有り	5	122. 8±12. 0
コントロール	-	有り	5	100. 0±11. 6
実施例3の化合物	1×10 ⁻⁴	有り	5	23. 3±7. 8**
	1×10 ⁻⁵	有り	5	53. 3±7. 0**
	1×10 ⁻⁶	有り	5	60. 9±4. 5*
1	1×10 ⁻⁷	有り	5	101. 3±13. 4
コントロール	-	有り	9	100. 0±9. 0
実施例4の化合物	1×10 ⁻⁵	有り	9	51. 6±3. 3**
	1×10 ⁻⁶	有り	9	68. 9±6. 2*
	1×10 ⁻⁷	有り	9	99. 5±7. 5
	1×10 ⁻⁸	有り	9	118. 5±8. 7

**: P < 0. 01 Dunnett test (vs コントロール)

*: P < 0. 05 Dunnett test (vs コントロール)

表中、「PTH, VD処理」はPTH (1-34) 10⁻⁸ (M)、ビタミンD (1、25) 10⁻⁹ (M) を系に添加したことを、「Pit」はPit面積平均値 ±標準誤差を、それぞれ示す。

実験例4

PTH (1-34) により惹起されたラットの高カルシウム血症に対する効果(皮下投与)

ウィスター系ラット (5週齢、雄、1群6匹) に本発明化合物を以下の容

量でそれぞれ背部皮下に投与した。 $75分後にPTH(1-34)を33\mu$ g/kg静脈内投与した。PTH(1-34) 投与45分後に採血し、血中のイオン化カルシウムの濃度を、電解質分析装置<math>SERA-252(堀場製作所製)を用いて測定した。結果を表4に示す。

表4 高カルシウム血症に対する効果(皮下投与)

被験化合物	投与量	PTH(1-34)処理	Ca濃度(mM)
コントロール1		有り	1. 44±0. 01
コントロール2	-	無し	1. 34±0. 01
実施例2の化合物	300mg/kg	有り	1. 37±0. 02**
コントロール1	-	有り	1.51±0.01
コントロール2	_	無し	1. 41±0. 01
実施例4の化合物	200mg/kg	有り	1. 47±0. 01*

**: P < 0. 01 Dunnett test (vs コントロール1)

*: P < 0. 05 Dunnett test (vs コントロール1)

表中、「Ca濃度」は血中カルシウム濃度平均値±標準誤差(n=6)を示す。

本発明の選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物と製薬学的に許容される担体を含んでなる医薬組成物は、選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物の1種又は2種以上と、通常製剤化に用いられる、薬剤用担体、賦形剤、その他添加剤を用いて、通常使用されている方法によって調製することができる。投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、液剤等による経口投与、又は、静注、筋注等の注射剤、坐剤、経皮等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。

本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物においては、ひとつ又はそれ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプ

ン,ポリビニルピロリドン,メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸又はアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤又は丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの糖衣又は胃溶性若しくは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸 濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希 釈剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外 に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有 していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を含有する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射用蒸留水及び生理食塩液が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80(商品名)等がある。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合又は照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

本発明医薬を骨吸収阻害剤として前記疾患の予防又は治療の目的で用いる場合は、通常経口又は非経口で投与される。投与量は患者の症状、年令、性別、体重、治療効果、投与ルート、処理時間等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定される。通常成人1日当たりの投与量は、経口投与で1~200

mg/kg、非経口投与で0.1~100mg/kgが好ましく,これを1回であるいは2万至4回に分けて投与されるか、1日30分乃至24時間内の適宜の時間を選択して静脈内連続投与される。投与量は予防目的やその他種々の条件によって変動するので、上記投与量範囲より少ない量で十分の場合もある。

図面の簡単な説明

図1は、各合成基質に対するカテプシンK及びLの酵素活性の測定結果を示すグラフである。

図 2 は実施例 4 で得られたN-アセチルプロリルーノルロイシナール(A C-Pro-Nie-H)の<math>H-NMRスペクトル図である。

図3は実施例5で得られたN-アセチルプロリルーチロシナール(Ac-Pro-Tyr-H)のH-NMRスペクトル図である。

発明を実施するための最良の形態

以下,実施例に基づき本発明を更に詳細に説明する。本発明化合物は下記 実施例に記載の化合物に限定されるものではない。また,実施例において使 用される原料化合物の製造法を参考例として説明する。

なお、以下の実施例中のAcはアセチル基を、IPEはイソプロピルエーテルを示す。その他の略号は前出の通り。

実施例1

Ac-Pro-Arg (NO₂) -ol (アルコール) の合成

(1) Boc-Arg (NO₂) -OHからBoc-Arg (NO₂) -ol (アルコール) の合成

Boc-Arg(NO₂)-OH(9.57g,30mmol)をDMF(5ml)とTHF(150ml)の混合溶媒に懸濁し、NMM(3.36,30mmol)を加えて溶解した。-15℃に冷却下、クロロ炭酸エチル(2.86ml,30mmol)を添加し5分間撹拌した。次いで、-60℃に冷却下、水素化ほう素ナトリウム(3.4g,90mmol)を添加した。メタノール(250ml)を商下後-10~0℃で10分間撹拌し、1N塩酸(66ml)を加えてpHを4~5としてメタノールを留去した。酢酸エチル(150ml)を無水硫酸ナトリウムで乾燥後酢酸エチルを留去した。残渣にエーテルとIPEを加え油状物とした後上滑を除き、クロロホルム、酢酸エチル/エーテルから結晶化して目的物6.2g(収率67%)を得た。

(2) Boc-Arg (NO₂) -ol (アルコール) からAc-Pro-Arg (NO₂) -ol (アルコール) の合成
Boc-Arg (NO₂) -ol (1.53g, 5mmol) にTFA (20ml) を加え、冷却下10分間撹拌後過剰のTFAを留去した。残渣に4.1N塩酸/ジオキサン (1.46ml,6mmol)を添加し、次いでエーテルを加え

て沈殿として濾取しエーテルで洗浄した。DMF (80ml)に溶解し、冷却下トリエチルアミンでpHを5に調整した。Ac-Pro-OH (809mg, 5.15mmol)及びHOOBt (864mg, 5.3mmol)を溶解し、-10℃に冷却下EDCI (970μl, 5.3mmol)を滴下し3時間反応させた。DMFを留去後、残渣を水(50ml)に溶解しクロロホルムで洗浄した。水を留去して析出した不溶物を濾去後、ODS-カラム (YMC, 30×250mm)に吸着させた。0.1%TFAで洗浄後、1-30%アセトニトリル/0.1%TFA(60分間の直線濃度勾配)で溶出した。フラクション(1-50)を集め凍結乾燥後、クロロホルム/エーテルから沈殿として目的物1.5g(収率87%)を得た。

実施例 2

 $Ac-Pro-Arg(NO_2)-ol(アルコール) から<math>Ac-Pro-Arg(NO_2)-H(アルデヒド)$ の合成

A c - P r o - A r g (NO₂) - o l (3 4 4 m g, 1 m m o l) を無水DM SO(2 m l) に溶解し、室温でTEA(4 1 7 m l, 3 m m o l) を添加し、次いでSO₃・P y r (4 7 7 m g, 3 m m o l) の無水DMSO(1.5 m l) 溶液を添加し40分間撹拌した。冷却下、水(12 m l) を加え、さらに50%TFA(100-200 μ l) を加えてpHを1とした。ODS-カラム(YMC, 30×250 m m) に注入し、0~20%アセトニトリル/0.1%TFA(80分間の直線濃度勾配)で溶出した。分画I(フラクション39-57)及び分画II(フラクション60-69)を集め凍結乾燥し、それぞれ目的物を

分画 I から139 m g (収率、40.6%) 及び分画 I I から100 m g (収率、29.2%) を得た。

実施例3

1

Ac-Pro-Arg (NO₂) -H (アルデヒド) からAc-Pro-Arg -H (アルデヒド) の合成

 $Ac-Pro-Arg(NO_2)-H(分画II, 100mg, 0.29mmol)$ をメタノール(30ml)に溶解し、ぎ酸(0.55ml, 14.5mmol)をかえた。20%水酸化パラジウム炭素触媒(30mg)をメタノール(20ml)と水(0.5ml)に懸濁して加えた後、30 $^{\circ}$ の水浴上2.5時間水素ガスを通じた。触媒を濾去後水(100ml)を加えてメタノールを留去した。再び、水(100ml)を加えた後エーテルで洗浄し凍結乾燥した。得られた粗ペプチドをODS-カラム(YMC, 30×250mm)に注入し、0~20%アセトニトリル/0.1%TFA(80分間の直線濃度勾配)で溶出した。ア

ルデヒド試薬で強い陽性反応を示したフラクション(45-47)を集め凍結乾燥し、目的物11mg(収率、13%)を得た。

マススペクトル (FAB): m/z 298.4 [M+H] +

H-NMR (270MHz, DMSO中, TMS内部標準)

H-NMRのケミカルシフトと帰属を表5に示す。

表 5

δ	 帰属

- 1. 4-2. 3 A c + P r o, A r g H $\mathcal{O}\beta$ -, γ C H $_2$ (11H)
- 3. 0-3. 6 Pro, Arg-H $\mathcal{O}\delta$ -CH₂ (*)
- 3. 6-3. 9 Arg-H $\mathcal{O}\alpha$ -CH (1H)
- 4. 3-4.5 ProOa-CH(1H)
- 5. 2-5. 3 Arg-H カルビノールアミンのH (約1H)
- 6. 4-6. 7 Arg-H カルビノールアミンのOH(約1H)
- 7. 4-7. 5 Arg-H グアニジノ基のNH (3H)
- 7. 6-8. 0 Arg-HOa-NH (1H)
- 9. 3-9. 5 Arg-HのCHO(わずか)

以上の理化学的性状から本目的物はNMR測定条件のような溶液状態では互変 異性体であるグアニジノ基とアルデヒド基が環状構造を形成したカルビノールア ミン誘導体との互変異性体混合物として存在し、これはロイペプチンにおいても 認められているように、アルギナール含有ペプチドに特有の現象であると考えられる。

実施例4

Ac-Pro-Nle-H(アルデヒド)の合成

^{*}水のシグナルと重なりプロトン数は求められない.

(1) Nle-ol・HCl(アルコール)からAc-Pro-Nle-ol(アルコール)の合成

A c - P r o (629 m g, 4 m m o l)、N l e - o l・H C l (657 m g, 4.2 m m o l)及びHOOB t (717 m g, 4.4 m m o l)をDMF (40 m l)に溶解し、-10℃に冷却下、EDC I (865 μ l, 4:4 m m o l)を滴下し室温で終夜撹拌した。反応液に水を加え酢酸エチルで洗浄後水及びDMFを留去した。残渣をクロロホルムに溶解し飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後クロロホルムを留去し、IPEを加えて結晶化した。水(60 m l)に溶解し不溶物を濾去後ダウエックス 1 X 2 (酢酸型, 20 m l)のカラムに通した。水を留去後、酢酸エチルに溶解しジエチルエーテル及び IPEを加えて結晶化した。滤取後乾燥して目的物850 m g (収率82.5%)を得た。

(2) Ac-Pro-Nie-ol (アルコール) からAc-Pro-Nie-Hの合成

Ac-Pro-Nle-ol(256mg, 1mmol)を無水DMSO(4ml)に溶解し、室温でTEA(560μl, 4mmol)を添加した。次いで、SO3・Pyr(637mg, 4mmol)の無水DMSO溶液(4ml)を添加し10分間撹拌した。冷却下、0.01%TFA水(120ml)を加え、ODS-カラム(YMC, 30×250mm)に注入し、5%-50%アセトニトリル/0.1%TFA(60分間の直線濃度勾配)で溶出した。フラクション(31-43)を集め、凍結乾燥後上記と同一条件でODS-カラムで精製した。フラクション(30-32)を集め凍結乾燥し、目的物(収率35.4%)を得た。

本品のH-NMRのデータを図2 に示す。

PCT/JP97/02357

実施例5

Ac-Pro-Tvr-H(アルデヒド)の合成

(1) Tvr-OMe・HClからAc-Pro-Tyr-OMeの合成

Ac-Pro(970mg, 6.2mmol)、Tyr-OMe・HCl(1.39g, 6mmol)及びHOOBt(1.02g, 6.3mmol)をDMF(30ml)に溶解し、-10℃に冷却下、WSCI(1.15ml, 6.3mmol)を滴下し室温で2時間撹拌した。DMFを留去後酢酸エチルに溶解し飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後酢酸エチルを留去し、IPEに溶解しヘキサンを加えて固化した。メタノール(20ml)に溶解し、水80ml)を加えて析出した不溶物を濾去した。ダウエックス IX2(酢酸型.10ml)のカラムを通した。メタノール及び水を留去後IPEに溶解しヘキサンを加えて結晶化した。濾取後乾燥して目的物1.8g(収率90%)を得た

(2) Ac-Pro-Tyr-OMeからAc-Pro-Tyr-oi (アルコールの合成

Ac-Pro-Tyr-OMe (1.2g, 3.6mmol)をエタノールと THFの混合溶媒 (70ml)に溶解し、室温で塩化リチウム (229mg, 9 mmol)と水素化ほう素ナトリウム (341mg, 9mmol)を添加した。 2時間後、塩化リチウム (229mg, 5.4mmol)と水素化ほう素ナトリウム (204mg, 5.4mmol)を添加しさらに1.5時間反応した。反応 液に1N塩酸 (10ml)を加えた後溶媒を留去した。残渣を飽和食塩水に溶解 しクロロホルムで目的物を抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後クロロホルムを留去し【PEを加えて固化した。メタノールに溶解後メタノールを

留去し、残渣にIPEを加えて結晶化した。 濾取後乾燥して目的物 4 6 0 m g (収率 4 1. 8%) を得た。

(3) Ac-Pro-Tyr-ol (アルコール) からAc-Pro-Tyr-Hの合成

Ac-Pro-Tyr-ol (214mg, 0.7mmol)をTEA (44 8 μ 13.2mmol)及びSO3・Pyr (446mg, 2.8mmol)を用いて実施例4 (2)と同様にして、目的物100mg (収率46.9%)を得た。

本品のH-NMRのデータを図3 に示す。

参考例 1

Lーフェニルアラニノール(4.54g, 30.0mmol)、ベンジルオキシカルボニルーLープロリン(8.23g, 33.0mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(100ml)の溶液に、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール(6.08g, 45.0mmol)、1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド塩酸塩(6.90g, 36.0mmol)を加え、室温下5時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた結晶性残渣をエタノールから再結晶することにより、1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニノール(7.92g, 20.7mmol, 69%)を得た。

同様にして、以下の参考例2~6の化合物を得た。

参考例 2

1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーNーメトキシーNーメチルー Lーロイシンアミド

参考例 3

1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーロイシノール

参考例 4

1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーロイシンアミド

参考例 5

1 - (1 - ベンジルオキシカルボニル - L - プロリル - L - ロイシル) - 4 - (tert - プトキシカルボニル) ピペラジン

参考例 6

1-ベンゾイル-L-プロリル-L-ロイシノール

参考例 7

1-(tert-ブトキシカルボニル)-4-(L-プロリルーL-ロイシル)ピペラジン(790mg, 2.0mmol)、4-ジメチルアミノピリジン(20mg)のピリジン(15ml)の溶液に、室温でベンゾイルクロリド(340mg, 2.4mmol)を滴下し、4時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、10%クエン酸、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮して、1-(1-ベンゾイルーL-プロリルーL-ロイシル)-4-(tert-ブトキシカルボニル)

PCT/JP97/02357

ピペラジン(1.02g, 2.0mmol, quant)を得た。

参考例 8

1-ベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーロイシノール(6.14mg, 17.62mmol)のエタノール(100ml)溶液に、<math>10%パラジウムー炭素(610mg)を加え、水素雰囲気下、室温で5.5時間攪拌した。触媒を濾去し、濾液を減圧下濃縮して、<math>L-プロリルーL-ロイシノール(4.14g, 17.62mmol, quant)を得た。

同様にして、以下の参考例9の化合物を得た。

参考例 9

1 - (ten-プトキシカルボニル) - 4 - (L-プロリルーL-ロイシル) ピペラジン

参考例 10

1- (tert-ブトキシカルボニル) -4- (L-プロリルーL-ロイシル) ピペラジン(790mg, 2.0mmol)のピリジン(15ml)の溶液に、室温でベンゼンスルホニルクロリド(420mg, 2.4mmol)を滴下し、5時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、10%クエン酸、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮して、1- (tert-ブトキシカルボニル) -4- (1-フェニルスルホニルー L-プロリルーL-ロイシル) ピペラジン(1.10g, 2.0mmol, quant)を得た。

参考例 11

フェニルイソシアナート(260mg, 2.2mmol)のテトラヒドロフラン(15ml)溶液に、室温で1-(tert-プトキシカルボニル)-4-(L-プロリルーL-ロイシル) ピペラジン(790mg, 2.0mmol)を加え、1.5時間攪拌した。反応溶液を濃縮し、得られた結晶性残渣をジエチルエーテルで洗浄することにより、1-(tert-プトキシカルボニル)-4-(1-フェニルカルバモイルーL-プロリルーL-ロイシル) ピペラジン(920mg, 1.78mmol, 81%)を得た。

参考例 12

(3 S) -3- (Nーベンジルオキシカルボニルアミノ) -1-クロロー4ーフェニル-2-プタノン(1.0g, 3.01mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(30ml)溶液に、チオフェノール(0.46ml, 4.52mm l)と炭酸ナトリウム(640mg, 6.02mmol)を加え、

室温で4時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣にアセトニトリル(30ml)を加え、0℃でヨウ化トリメチルシラン(0.54ml, 3.79mmol)を滴下し、1時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣に4N塩化水素−酢酸エチルを加え、再び濃縮した。得られた結晶性残渣をジエチルエーテルで洗浄することにより、(3S)-3-(N-ベンジルオキシカルボニルアミノ)-4-フェニルー1-フェニルチオー2-ブタノン塩酸塩(370mg, 1.37mmol, 45%)を得た。

実施例 6

1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニン(700mg, 1.77mmol)、N,N-ジメチルホルムアミド(20ml)の溶液に、ピロリジン(0.30ml, 3.54mmol)、1ーヒドロキシベンソトリアゾール(360mg, 2.65mmol)、1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド塩酸塩(440mg, 2.30mmol)を加え、室温下1時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=7:3)で精製し、1ー(1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニル)ピロリジン(520mg, 1.16mmol, 65%)を得た。同様にして、以下の実施例7~13の化合物を得た。

実施例 7

1 - (1 - ベンジルオキシカルボニル - L - プロリル - L - フェニルアラニル) ピペリジン

実施例 8

1 - (1 - ベンジルオキシカルボニル - L - プロリルー L - フェニルアラニル) - 4 - メチルピペラジン

実施例 9

4-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-フェニルアラニル)

モルホリン

実施例 10

1-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-フェニルアラニル) アゼチジン

実施例 11

1-(1-ベンジルオキシカルボニルーL-プロリルーL-フェニルアラニル) -4-ヒドロキシピペリジン

実施例 12

1- (1-ベンゾイル-L-プロリル-L-ロイシル) -4-ヒドロキシピペリジン

実施例 13

(3S) - 3 - [(1 - ベンジルオキシカルボニルーLープロリル) アミノ] - 4 - フェニルー<math>1 - フェニルチオー 2 - プタノン

実施例 14

1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニノール (1.91g, 5.0mmol)、トリエチルアミン(2.02g, 20.0mmol)とジクロロメタン(15ml)の溶 液に、アルゴン気流下ピリジン サルファー トリオキシド(2.39g, 15.0mmol)のジメチルスルホキシド(8.0ml)溶液を5℃で滴下し、1.5時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を1 N塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;クロロホルム:メタノール=98:2)で精製し、1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニナール(1640mg, 4.31mmol, 86%)を得た。

同様にして、以下の実施例15~16の化合物を得た。

実施例 15

1 ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーロイシナール

実施例 16

1ーベンソイルー LープロリルーLーロイシナール

実施例 17

1 ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニナール (440mg, 1.15mmol)、オルト蟻酸エチル(340mg, 2.31mmol)及びエチレングリコール (140mg, 2.31mmol)のトルエン(5ml)溶液に、モレキュラーシーブス 4A(100mg)と pートルエンスルホン酸・1 水和物(60mg, 0.3mmol)を加え、加熱還流下 30 分間攪拌した。放冷後、不溶物を濾去し、減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を1 N水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニナール エチレン アセタール (300mg, 0.71mmol, 61%)を得た。

実施例 18

WO 98/01133

60%水素化ナトリウム(50mg. 1.24mmol)の 1,2-ジメトキシエタン(10ml)懸濁液に、アルゴン気流下、ジエチルホスホノ酢酸エチル(280mg, 1.24mmol)を 5℃で滴下し、室温で3 0分間攪拌した。再び5℃にまで冷却した後、1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニナール(430mg, 1.13mmol)の 1,2-ジメトキシエタン(7ml)溶液を滴下し、室温で6時間、更に50℃で45分間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=3:2)で精製し、エチル (4S)ー[(1ーペンジルオキシカルボニルーLープロリル)アミノ]ー5ーフェニルー2ーペンテノエート(120mg, 0.27mmol, 24%)を得た。

実施例 19

1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニン(700mg, 1.77mmol)、N,N-ジメチルホルムアミド(20ml)の溶液に、4ーメトキシフェノール (286mg, 2.30mmol)、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール(360mg, 2.65mmol)、1ー (3ージメチルアミノプロピル) ー 3ーエチルカルボジイミド塩酸塩(440mg, 2.30mg)を加え、室温下2時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー

(溶出液;クロロホルム:メタノール=98:2) 更に薄層クロマトグラフィー (展開溶媒;クロロホルム:メタノール=95:5) で精製し、4-メトキシフェニル 1-ベンジルオキシカルボニルーL-プロリルーL-フェニルアラニナート(183mg, 0.36mmol, 21%)を得た。

同様にして、以下の実施例20~21の化合物を得た。

実施例 20

フェニル 1-ベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーフェニルアラニナート

実施例 21

4-ニトロフェニル 1-ベンジルオキシカルボニルーL-プロリルーL-ロイシナート

実施例 22

1-ベンジルオキシカルボニルー Lープロリルー Lーフェニルアラニン(700mg, 1.77mmol)、トルエン(20ml)の溶液に、ペンタフルオロフェノール (390mg, 2.12mmol)、4ージメチルアミノピリジン(20mg)、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド(547mg, 2.65mg)を加え、室温下4時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;クロロホルム)で精製し、ペンタフルオロフェニル 1ーベンジルオキシカルボニルー LープロリルーLーフェニルアラニナート(374mg, 0.67mmol, 38%)を得た。

同様にして以下の実施例23~24の化合物を得た。

実施例 23

4-ニトロフェニル 1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-フェニルアラニナート

実施例 24

3-フルオロー4-ニトロフェニル 1-ベンジルオキシカルボニルーLープロリルーL-ロイシナート

実施例 25

1-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-ロイシル)-4-

(tertーブトキシカルボニル) ピペラジン(1.02g, 1.93mmol)のメタノール(20ml)溶液に、4 N塩化水素一酢酸エチル溶液(20ml)を加え、室温で2時間攪拌した。反応溶液を濃縮し、酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水で中和した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮して、1 - (1 - ベンジルオキシカルボニルーL - プロリルーL - ロイシル) ピペラジン(700mg, 1.62mmol, 84%)を得た。

実施例 26

1ー (1ーベンソイルーLープロリルーLーロイシル) ー4ー (tertープトキシカルボニル) ピペラジン(970mg, 1.94mmol)のジクロロエタン(10ml)溶液に、トリフルオロ酢酸(5ml)を加え、室温で2時間攪拌した。反応溶液を濃縮後、得られた残渣を飽和炭酸カリウム水溶液で中和し、クロロホルムで抽出した。抽出液を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮して、1ー(1ーベンソイルーLープロリルーLーロイシル) ピペラジン(790mg, 1.94mmol, quant)を得た。

同様にして、以下の実施例27~28の化合物を得た。

実施例 27

1- (1-フェニルカルバモイル-L-プロリル-L-ロイシル) ピペラジン 実施例 28

1-(1-フェニルスルホニルーLープロリルーL-ロイシル) ピペラジン 実施例 29

1-ベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーロイシンアミド(1.55g, 4.29mmol)、Nーメチルモルホリン(1.42ml, 12.9mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド (20ml)溶液に、<math>0 ℃でチオニルクロリド(0.47ml, 6.44mmol)を滴下し、2 時間攪拌した。反応溶液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を1 N塩酸、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;クロロホルム:メタノール=99:1)で精製し、1-ベンジルオキシカルボニルーN-[(S)-1-シアノ-3-メチルプチル]ーLープロリンアミド(825mg, 2.41mmol, 56%)を得た。

実施例 30

チアゾール(360mg, 4. 23mmo1)、テトラヒドロフラン(20mI)の溶液に、アルゴン 気流下-76℃で、ブチルリチウム(1. 6M ヘキサン溶液、2. 64ml, 4. 22mmo1)を加え、2 0 分間攪拌した。反応液に、1 ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルー NーメトキシーNーメチルーLーロイシンアミド(860mg, 2. 12mmo1)、テトラヒドロフラン(10ml)の溶液を加え、1. 5 時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、2ー(1 ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーロイシル)チアゾール(200mg, 0. 47mmo1, 22%)を得た。

同様にして、以下の実施例31の化合物を得た。

実施例 31

2-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-ロイシル)-2-ベンゾチアゾール

実施例 32

1ーベンジルオキシーLープロリルーLーロイシン(360mg, 0.99mmol)、N, N-ジメチルホルムアミド(10ml)の溶液に、2ーアミノフェノール(120mg, 1.01mmol)、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール(150mg, 1.11mmol)、1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド塩酸塩(210mg, 1.10mmol)を加え、室温下1時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。得られた残渣をトルエン(50ml)に溶解し、pートルエンスルホン酸1水和物(20mg, 0.11mmol)を加え、4時間還流下に加熱した。反応液を室温まで冷却した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;トルエン:酢酸エチル=3:1)で精製し、1ーベンジルオキシカルボニルーNー[(S)ー3ーメチルー1ー(2ーベンジオキサゾリル)ブチル]ーLープロリンアミド(310mg, 0.71mmol, 72%)を得た。

実施例 33

1 ーベンジルオキシカルボニルーLープロリルーLーロイシン (360mg, 0.99mmol)、テトラヒドロフラン(10ml)の溶液に、アルゴン気流下-1 0 ℃で、クロロ炭酸エチル (0.1iml, 1.15mmol)、Nーメチルモルホリン (0.13ml, 1.18mmol)を加え、3 0 分間攪拌した。反応溶液に2ーアミノチオフェノール(0.12ml, 1.12mmol)を加え、室温下3時間攪拌し、さらに3時間還流下に加熱した。反応液を室温まで冷却した後、水を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、1ーベンジルオキシカルボニルーNー[(S)-3ーメチルー1-(2ーベンゾチアゾリル)プチル]ーレープロリンアミド(330mg, 0.73mmol, 74%)を得た。

実施例14と同様にして以下の実施例34の化合物を得た。

実施例 34

1-アセチル-3-フェニルプロリル-ノルロイシナール

実施例 35

(a) アルゴン気流下オキザリルクロリド(0.42mL,4.48mmol) を塩化メチレン50mL に溶解し-78℃にてジメチルスルホキシド 0.96mL をゆっくり滴下したのち、1ーベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリルーLーノルロイシノール(1.5g,3.7mmol)の塩化メチレン溶液5mLを加え2時間攪拌した。トリエチルアミン3.0mL を添加しさらに-10℃にてさらに3時間攪拌したのち、反応溶液を塩化メチレンと硫酸水素カリウム水溶液の混合液中に注ぎ抽出を行い有機層を脱イオン水および飽和食塩水にて洗浄し、無水マグネシウムにて乾燥し、減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製を行い塩化メチレン及び塩化メチレンとメタノールの混合溶媒にて溶出し、対応する1ーベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリルーLーノルロイシナール(1.30g, 3.22mmol, 87%) (無色透明油状)を得た。

同様にして以下の化合物を得た。

(b) 1 ーベンジルオキシカルボニル-L-プロリルーL-ノルロイシナール

実施例 36

- (a) 1-(1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル)-L-ノルロイシルプロモメチルケトン(0.10g, 0.20mmol)のジメチルホルムアミド 0.5mL 溶液に2,6-ビストリフルオロメチル安息香酸(67mg,0.26mmol)とフッ化カリウ ム(30mg, 0.51mmol)を加え昼夜攪拌した。反応液をエーテルと重曹水の混合溶媒の 中に注ぎ、抽出し有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水マグネシウムにて乾燥し、 減圧留去した。残渣をシリカゲル薄層クロマトグラフィーにて精製しヘキサン: 酢酸エチル(1:2)の混液を用い1-(1-ベンジルオキシカルボニルグリシ ルーLープロリル) -L-ノルロイシルメチル 2, 6-ピストリフルオロメチ ルベンゾエート(79.5mg, 0.12mmol, 58.6%,透明無色、油状)を得た。
- 同様にして以下の化合物を得た。
- (b) 1-(1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル)-L-ノ ルロイシルメチル 2,6-ジクロロベンソエート
- (c) 1-(1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル)-L-ノ ルロイシルメチル (R) - (-) - α-メトキシフェニルアセテート
- (d) 1-(1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル) -L-ノ ルロイシルメチル -3-フェニルプロピオネート
- (e) 1-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル)-L-ノルロイシ ルメチル 2, 6ージクロロベンゾエート
- (f) 1-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル)-L-ノルロイシ ルメチル 2, 4, 6-トリクロロベンソエート

実施例 37

1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリン(250mg,1.0mmol)をジメチルホル ムアミド 1.25mL に溶解し、96穴のディープウエルの5カ所(1列)に等分配し たのち、それぞれに1-ヒドロキシベンソトリアゾール(47mg, 0.30mmol)のジメチ ルホルムアミド 0.3mL 溶液 、1 - (3 - ジメチルアミノプロピル) - 3 - エチル カルボジイミド塩酸塩(46mg, 0.24mmol) のジメチルホルムアミド 0.3mL 溶液 を加

え、DL-2-アミノー3-メチルー1-ブタノール、 DL-2-アミノー2-メ チルー1ーブタノール、DL-2ーアミノー3ーフェニルー1ープロパノール、2 ーアミノー2ーフェニルエタノール、DL-2-アミノー1-ペンタノールのジ メチルホルムアミド 1mol 溶液を 0.25ml づつ別々のウェルに加えさらにジイソプ ロピルエチルアミン 0.045ml をそれぞれに加えて20分超音波攪拌を行った後ボ ルテックス攪拌を3時間行った。それぞれの反応溶液をエーテルと1規定塩酸の 入った5本の試験管にそれぞれ注ぎ抽出分離しエーテル層を減圧濃縮し、十分減 圧乾燥した。残渣をそれぞれ無水塩化メチレン 1mL に溶解し、モレキュラーシー ブズ 4A 粉末を 86mg ずつ加え、ピリジニウムクロロクロメート(86mg, 0.4mmol)を それぞれに加え室温中1時間振とうした。 反応液をシリカゲルカラムを用いてエ ーテルを溶媒として溶出し、そのエーテル溶媒をフロリジルに通した後減圧留去 し、(a) 1 - ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-DL-バリナール $(0.6mg_a)$ 、(b) 1 -ベンジルオキシカルボニルーLープロリルー α -メチルーD Lーアラニナール(0.2mg)、(c) 1 ーベンジルオキシカルボニルー Lープロリル -DL-フェニルアラニナール(0.2mg)、(d) 1-ベンジルオキシカルボニルー LープロリルーDLーフェニルグリシナール(0.1mg)、及び(e) 1ーベンジルオ キシカルボニルーLープロリルーDLーノルバリナール(0,1mg)を得た。

実施例 38

実施例 37と同様に処理して以下の化合物を得た。

- (a) 1-tert-ブトキシカルボニル-L-プロリル-DL-ホモアラニナール
- (b) 1-tert-プトキシカルボニルーL-プロリル-DL-バリナール
- (c)1-tert-ブトキシカルボニルーL-プロリルーα-メチル-DL-アラニナ ール
- (d)1-tertーブトキシカルボニルーLープロリルーDL-フェニルアラニナール
- (e)1-tert-ブトキシカルボニルーL-プロリル-DL-フェニルグリシナール
- (f) 1-tert-プトキシカルボニル-L-プロリル-DL-ロイシナール
- (g)1-tert-ブトキシカルボニル-L-プロリル-DL-クロロフェニルアラニ ナール
- (h)1- tert-プトキシカルボニルーL-プロリル-DL-β-ケトフェニルア

ラニナール

(i) 1-tert-プトキシカルボニル-L-プロリル-DL-ノルバリナール 実施例 39

(1-ベンジルオキシカルボニルーLープロリル) -L-ノルロイシルプロモ メチルケトン(0.30g, 0.68mmol)のジメチルホルムアミド 3.0mL 溶液を 6 個の 10mL のバイアルに等量ずつ分注しそれぞれに2,6-ビストリフルオロメチル安息香 酸(31mg,0.12mmol)、3,5-ジニトロ安息香酸(25mg,0.12mmol)、4-メトキシカ ルボニル安息香酸(22mg,0.12mmol)、4ークロロ安息香酸(19mg,0.12mmol)、3, 5 ージクロロ安息香酸(23mg,0.12mmol)、4ーフルオロ安息香酸(17mg,0.12mmol)、を 別個に加えた後フッ化カリウム(25mg,0.43mmol)をそれぞれに加え、室温にて8時 間攪拌した。4mL のエーテルをそれぞれに加え、1mL の飽和重曹水をゆっくり加 えよく攪拌しエーテル層を抽出した。減圧濃縮し、(a) (1-ベンジルオキシ カルボニルーLープロリル)ーLーノルロイシルメチル 2,6ーピストリフル オロメチルベンゾエート、(b) (1-ベンジルオキシカルボニルーL-プロリ ル) -L-ノルロイシルメチル 3.5-ジニトロベンゾエート、(c) (1-ベンジルオキシカルボニルーLープロリル) - L - ノルロイシルメチル 4 - メ トキシカルボニルベンゾエート、(d) (1-ベンジルオキシカルボニルーL-プロリル) - L - ノルロイシルメチル 4 - クロロベンゾエート、(e)(1 -ベンジルオキシカルボニルーLープロリル) -L-ノルロイシルメチル 3.5 ージクロロベンゾエート、及び(f)(1 ーベンジルオキシカルボニルーLープ ロリル) - L - ノルロイシルメチル 4 - フルオロベンゾエートを得た。

実施例 40

実施例 39と同様に処理して以下の化合物を得た。

- (a) (1 -ベンジルオキシカルボニルーLープロリル) -L-ノルロイシルメ チル ピラジンカルボキシレート
- (b) (1 ベンジルオキシカルボニルー L プロリル) L ノルロイシルメ チル フェノキシアセテート
- (c) (1-ベンジルオキシカルボニルーLープロリル) -L-ノルロイシルメ チル 2-クロロー3-ピリジンカルボキシレート

(d) (1ーベンジルオキシカルボニルーLープロリル)ーLーノルロイシルメ チル 2,4,6ートリメチルベングエート

(e) $(1-ベンジルオキシカルボニルー Lープロリル) - \dot{L}-ノルロイシルメ$ チル 3'-フルオロー4'-ヒドロキシフェニルアセテート

実施例 41

固相法による実施例化合物の合成:

2-000mLに膨潤させたところに無水ピペラジン(25.8g, 0.30mol)の無水塩化メチレン 600mL に膨潤させたところに無水ピペラジン(25.8g, 0.30mol)の無水塩化メチレン 100mL 溶液を一気に加え、さらにジイソププロピルエチルアミン (60mL,0.34mol)を加えて、室温中昼夜振とうした。レジンを濾過し塩化メチレン(50mL)、ジメチルホルムアミド(500mL)、ジイソプロピルアルコール(500mL)、ジメチルホルムアミド(500mL)メタノール(500mL)、エーテル(500mL)、を用い順次洗浄した。減圧下1日乾燥し次の反応に供した。

上記レジン 1.2g(ab.1.2mmol)ずつを 8本の 12mL フィルターチューブに加えたところに N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルグリシン(594mg,2mmol)、 N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルヒドロキシプロリン(706mg,2mmol)、 N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルー L - ロイシン(706mg,2mmol), N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルー D - ロイシン(706mg,2mmol), N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルー D - ロイシン(706mg,2mmol), N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルー D - フェニルアラニン(774mg,2mmol), N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルー D - フェニルアラニン(774mg,2mmol), N- α - 9 - フルオレニルメトキシカルボニルー L - プロリン(674mg,2mmol)をそれぞれ別個のフィルターチューブに加え、さらにそれぞれにベンゾトリアゾールー 1 - イルーオキシートリスーピロリジノーホスホニウムへキサフルオロフォスフェート(1.04g,2mmol)のジメチルホルムアミド8mLとジイソプロピルエチルアミン 0.88mLを加え、フィルターチューブにプランジャーとキャップをつけて、回転板に装着した後その回転板を回転させて室温中 1 時間半攪拌した。反応液を吸引濾過しレ

ジンをジメチルホルムアミド 6mL×3 で洗浄した。さらにそれぞれのフィルターチ ュープに 20%ピペリジンのジメチルホルムアミド溶液 6mL を加え 2 時間回転板を 使って回転攪拌した。反応液を吸引濾過しレジンをジメチルホルムアミド 6mL×3 で洗浄した。得られたレジンを12等分して6mLのフィルターチューブに加え計 96本のフィルターチューブとし、次に8種類12本ずつのフィルターチューブ から1本ずつ計8本取り出し以下の反応を行った。そのフィルターチューブにジ メチルホルムアミド 0.5mL を加えレジンを膨潤させ、それぞれ 1mol/L に調製した ベンジルカルボニルオキシーL-ヒドロキシプロリンのジメチルホルムアミド溶 液 0.2mL とベンゾトリアゾールー1ーイルーオキシートリスーピロリジノーホス ホニウムヘキサフルオロフォスフェートのジメチルホルムアミド溶液 0.2mL を加 え、さらにジイソプロピルエチルアミン 0.08mL を添加しフィルターチューブにプ ランジャーとキャップをつけて、回転板に装着した後その回転板を回転させて室 温中2時間攪拌した。反応液を吸引濾過し,それぞれのレジンをジメチルホルムア ミド3mL×3、塩化メチレン 2mL×3、メタノール 3mL×3、エーテル 3mL×3 で洗 浄し、1昼夜減圧乾燥した。それぞれのレジンに10%トリフルオロ酢酸の塩化 メチレン溶液を 2mL ずつ加え、室温中 1 時間半反応させた。反応液吸引濾過によ って試験管に収集し減圧下留去し、(a) 1-(1-ベンジルオキシカルボニル ーLーヒドロキシプロリルグリシルピペラジン、(b) 1-(1-ベンジルオキ シカルボニルーLーヒドロキシプロリルーL-ヒドロキシプロリル)ピペラジン、 (c) 1 - (1 - ベンジルオキシカルボニル - L - ヒドロキシプロリル - L - ロ イシル) ピペラジン、(d)1-(1 -ベンジルオキシカルボニル-L-ヒドロ キシプロリルーDーロイシル)ピペラジン.(e)1-(1-ベンジルオキシカル ボニルーLーヒドロキシプロリルーLーフェニルアラニル) ピペラジン、(f) 1-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-ヒドロキシプロリル-D-フェニルア ラニル) ピペラジン、(g)1-(1 ーベンジルオキシカルボニルーL-ヒドロ キシプロリルーLープロリル)ピペラジン、及び(h)1-(1 ーベンジルオキ シカルボニルーL-ヒドロキシプロリル-D-プロリル)ピペラジンを得た。

実施例 42

実施例 41と同様に処理して以下の化合物を得た。

(01) 1-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリルグリシルピペラジン

- (02) 1 (1 ベンジルオキシカルボニルー L プロリルー L ヒドロキシプロリル) ピペラジン
- (03) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-ロイシル) ピペ ラジン
- (04) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-D-ロイシル) ピペラ ジン
- (05) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル- L プロリル- L フェニルアラニル) ピペラジン
- (06) 1 (1 ベンジルオキシカルボニルー L プロリルーD-フェニルアラニル) ピペラジン
- (07) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル-L-プロリルーL-プロリル) ピペ ラジン
- (08) 1-(1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-D-プロリル) ピペラジン
- (09) 1 (1 ベンジルオキシカルボニルグリシル- L プロリルグリシルピペ ラジン
- (10) 1 (1 ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル-L-ヒドロキシプロリル) ピペラジン
- (11) 1 (1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル-L-ロイシ ル) ピペラジン
- (12) 1 (1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル-D-ロイシ ル) ピペラジン
- (13) 1 (1 ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル-L-フェニルアラニル) ピペラジン
- (14) 1-(1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル-D-フェニル アラニル) ピペラジン
- (15) 1 (1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル-L-プロリル) ピペラジン

(16) 1 - (1 - ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリル-D-プロリル) ピペラジン

- (17) 1 (1 ベンジルオキシカルボニルー L ヒドロキシプロリルー L イソロイシル) ピペラジン
- (18) $1-[1-ベンジルオキシカルボニルーL-ヒドロキシプロリルー(N-<math>\epsilon$ -アセチル)-L-リジニル]ピペラジン
- (19) $1-[1-ベンジルオキシカルボニル-L-ヒドロキシプロリル-(N-<math>\epsilon$ -ベンジルオキシカルボニル) -L-リジニル] ℓ ペラジン
- (20) 1 [1 ベンジルオキシカルボニルー L ヒドロキシプロリルー (O t e r t プチル) L スレオニル ピペラジン
- (21) $1-[1-ベンジルオキシカルボニルーL-ヒドロキシプロリルー<math>\beta-(2-5)$ チェニル) -L-アラニル]ピペラジン
- (22) 1-(1-ベンジルオキシカルボニルーLーヒドロキシプロリルーN-in-t-プトキシカルボニルーLートリプトファニル) ピペラジン
- (23) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-イソロイシル) ピペラジン
- (24) $1-[1-ベンジルオキシカルボニルー L-プロリルー(N-<math>\epsilon$ -アセチル)- L-リジニル]ピペラジン
- (25) 1-[1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-(N-ε-ベンジルオキシカルボニル)-L-リジニル|ピペラジン
- (26) 1-[1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-(O-tert-ブチル)-L-スレオニル]ピペラジン
- (27) $1 [1 ベンジルオキシカルボニルー L プロリルー <math>\beta$ $(2 \mathcal{F} x = \lambda)$ $L \mathcal{F} = \lambda$]ピペラジン
- (28) 1 (1 ベンジルオキシカルボニルー L プロリルー N i n t プトキシカルボニルー L トリプトファニル) ピペラジン
- (29) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル L プロリル L シクロヘキシルアラニル) ピペラジン
- (30) 1-[1-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル- (O-tert-ブチ

ル)ーLーグルタリル]ピペラジン

- (31) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル-L-メチオニル) ピペラジン
- (32) 1 (1 ベンジルオキシカルボニル L プロリル L フェニルグリシル) ピペラジン

実施例 43

(1-ベンジルオキシカルボニルグリシルーL-プロリル) -L-ノルロイシ ルブロモメチルケトン(0.33g, 0.66mmol)のエタノール 3.3mL 溶液を 11 本の試験管 に等量ずつ分注しそれぞれに4-メトキシベンゾチオアミド(10.0mg,0.06mmol)、 4-イミダゾイルアセトチオアミド塩酸塩(10.3mg,0.06mmol)、1'ーシクロプロピ ルー4ーイミダゾイルアセトチオアミド(10.6mg,0.06mmol)、1ーアザビシクロー [3, 3, 1] - 4 - オクチルチオアミド(11.8mg,0.06mmol)、4 - ジメチルアミ ノベンゾチオアミド塩酸塩(13.0mg,0.06mmol)、4-ベンジル-1-ピラジニルチ オアミド(14.1mg,0.06mmol)、4-ピロリジニルベンゾチオアミド塩酸塩 (14.6mg,0.06mmol)、4 ーヂエチルアミノベンズチオアミド塩酸塩(14.7mg,0.06mmol)、 α ーシクロプロピルベンジルチオウレア(14.9mg,0.06mmol)、1 ーベンジルー3 ー ピロリジニルチオアミド塩酸塩(15.6mg,0.06mmol)、4 - ジプロピルアミノベンゾ チオアミド塩酸塩(16.6mg,0.06mmol)、を別個に加え80℃還流した。溶媒を減圧 留去し、 (a) N-{1-[2-(4-メトキシフェニル) チアゾー4-イル]) -1-ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリンアミド、 (b) N-{1-[2-(4-イミダゾルイル) メチルチアゾー4-イル]}-1-ペ ンチル 1 ーベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリンアミド、(c) N -1 $-\{2-[(1-i)2-(1$ -1-ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリンアミド、 (d) N-{1-[2-(1-アザビシクロー[3, 3, 1]-4-オクチル) チアゾー 4-イル] }-1-ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリ ンアミド、 $(e) N -1-\{2-[(4-ジメチアミノフェニル) チアゾー4ーイル]\}$ -1-ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシル-L-プロリンアミド、 (f) N -1-{2-[1-(4-ベンジルピペラジニル) チアゾー4-イル]}-1

ーペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシルーLープロリンアミド、 (g) N $-1-\{2-[(4-$ ピロリジニルフェニル)チアゾー4-4ーイル] $\}-1-$ ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシルーL-プロリンアミド、 (h) N $-1-\{2-[(4-$ ジエチルアミノフェニル)チアゾー4-4ーイル] $\}-1-$ ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシルーL-プロリンアミド、 (i) N $-1-\{2-[(5-1)](1)$ 0 クロプロピルフェニルメチル)アミノチアゾー4-4ーイル] $\}-1-$ ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシルーL-プロリンアミド、 (i) N $-1-\{2-[(1-$ ベンジルピロリジン-3-4ーイル) チアゾー4-4ーイル] $\}-1-$ ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシルーL-プロリンアミド、及び(k) N $-1-\{2-[(4-$ ジプロピルアミノフェニル)チアゾー4-4ーイル] $\}-1-$ ペンチル 1-ベンジルオキシカルボニルグリシルーL-プロリンアミドを得た。

前記参考例化合物の構造式と物理化学的性状を表6~7に、実施例化合物の構造式と物理化学的性状を表8~11にそれぞれ示す。

表中の記号は以下の意味を有する。アミノ酸残基の3文字の略号は前出の通り。

Ref: 参考例番号

Ex. : 実施例番号

mp. : 融点

H¹-NMR : 核磁気共鳴スペクトル

TMS:TMS內部標準

Anal. : 元素分析值

calcd. : 計算值

found: 実験値

m/Z: 質量分析値 (m/Z)

m/e:質量分析値(m/e)

FAB: FAB法

APCI: APCI法

Str.: 構造式

Ph: フェニル基

Bn:ベンジル基

i-Bu:イソプチル基

1-pipe:ピペラジニル基

Boc: tertーブトキシカルボニル基

2:ベンジルオキシカルボニル基

Py-3-yl: 3 - ピリジル基

Mes: メシチル基(2,4,6-トリメチルフェニル基)

Ac:アセチル基

Bu:プチル基

Me:メチル基

Et:エチル基

Pyra-2-yl:ピラジニル基

2, 6-CF₃-C₈H₃: 2, 6-ピストリフルオロメチルフェニル基

2, 6-C1-C₆H₃: 2, 6-ジクロロフェニル基

2, 4, 6-C1-C₆H₂: 2, 4, 6-トリクロロフェニル基

3,5-NO₂-C_gH₃:3,5-ジニトロフェニル基

3,5-C1-C₆H₃:3,5-ジクロロフェニル基

3-F-4-OII- C_6 II $_3$: 3-フルオロー4-ヒドロキシフェニル基

IPLC: 液体クロマトスペクトル (装置:日立製 L-7100型ポンプ、L-7200型オートサンプラー、L-7400UV検出器、D-7500型クロマトデータ処理装置)

HPLCMS:液体クロマトマススペクトル (装置:Thermo Quest社製 TSQ7000)

#a:流出条件 a (カラム:メルク社製 LiChrospher 100 RP-18 (4.0mm×25mm, 5μm)、溶媒:フィシャー製 HPLC grade MeOH(A452J-4)と蒸留水(W5J-4)、関東化学製トリフルオロ酢酸(特級 Cat. No.40578-00))、流出条件:5mmolトリフルオロ酢酸のMeOH溶液:5mmolトリフルオロ酢酸の蒸留水溶液=5:95~100:0のグラジエントをかけて1mL/min 1 5分間、100:0で3分間流出、検出:254nm。)

#b:流出条件b(カラム:ワイエムシー社製 A-302 S-5 ODS column(4.6mm×150mm, 5 μm)、溶媒:フィシャー製 HPLC grade MeOH (A452J-4)と蒸留水(W5J-4)を用い、0.5%トリフルオロ酢酸のMeOH溶液:0.5%トリフルオロ酢酸の蒸留水溶液=20:80~100:0のグラジエントをかけて0.8mL/min)I5分間、100:0を15分間流出、検出:254nm。)

#c:流出条件 c (カラム:ワイエムシー社製 A-302 S-5 ODS column(4.6mm×150mm, 5 μm)、溶媒:フィシャー製 HPLC grade MeOH (A452J-4)と蒸留水(W5J-4)を用い、5mmolトリフルオロ酢酸のMeOH溶液:5mmolトリフルオロ酢酸の蒸留水溶液=5:95~100:0のグラジェントをかけて1mL/min 2 O 分間流出、検出:220nm。)

#d:流出条件 d (カラム:ワイエムシー社製 A-302 S-5 ODS column(4.6mm×150mm, 5 μm)、溶媒:フィシャー製 HPLC grade MeOH (A452J-4)と蒸留水(W5J-4)を用い、5mmolトリフルオロ酢酸のMeOH溶液:5mmolトリフルオロ酢酸の蒸留水溶液=10:90~60:40のグラジエントをかけて1mL/min 2 0 分間流出、検出:220nm。)

#e:流出条件 e (カラム:ワイエムシー社製 A-302 S-5 ODS column(4.6mm×150mm, 5 μm)、溶媒:フィシャー製 HPLC grade MeOH (A452J-4)と蒸留水(W5J-4)を用い、5mmolトリフルオロ酢酸のMeOH溶液:5mmolトリフルオロ酢酸の蒸留水溶液=5:95~100:0のグラジエントをかけて1mL/min 1 5 分間流出、検出:220nm。)

#f:流出条件f(カラム:ワイエムシー社製 A-302 S-5 ODS column(4.6mm×150mm, 5mm)、溶媒:フィシャー製 HPLC grade MeOH (A452J-4)と蒸留水(V5J-4)を用い、5mmolトリフルオロ酢酸のMeOH溶液:5mmolトリフルオロ酢酸の蒸留水溶液=50:50~80:20のグラジエントをかけて1mL/min 2 5 分間流出、検出:220nm。)

ret. time: リテンションタイム(retention time)

p-C1-DL-Phe: DL-p-クロローフェニルアラニル基

 β -(=0)-DL-Phe: DL- β -ケトフェニルアラニル基

L-Lys-N-ε-Ac: (N-ε-アセチル) ーL-リジニル基

L-Lys-N- ϵ -2: (N- ϵ -ベンジルオキシカルボニル) -L-リジニル基

L-Thr(0-Bu-t): (O-tert-ブチル) - L-スレオニル基

L-Trp-N-Boc: (N-tert-ブトキシカルボニル) - L-トリプトファニル基

L-Glu(0-Bu-t): (Oーtertーブチル) ーLーグルタリル基

表 6

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N \\
 & R^{1} \\
 & O \\
 & R^{2}
\end{array}$$

Rf.	R ¹	R ²	R³	
1	Z	Bn	СН₂ОН	mp. :134-135℃
2	Z	<i>i-</i> Bu	CONMe(OMe)	$m/Z:406$ (FAB, M^++1)
3	Z	i-Bu	CH ₂ OH	$m/Z:349$ (FAB, M^++1)
4	Z	<i>i-</i> Bu	CONH ₂	$m/Z:362$ (FAB, M^++1)
5	Z	<i>i-</i> Bu	CON_NBoc	$m/Z : 5 3 1 \text{ (FAB, M}^+ + 1)$
6	PhCO-	<i>i-</i> Bu	СН₂ОН	$m/Z:319$ (FAB, M^++1)
7	PhCO-	<i>i-</i> Bu	CON_NBoc	$m/Z : 501 \text{ (FAB, } M^+ + 1)$
8	Н	i-Bu	СН₂ОН	$m/Z:215$ (FAB, M^++1)
9	Н	i-Bu	CON_NBoc	mp.:146-147°C
10	PhSO ₂ -	<i>i-</i> Bu	CON_NBoc	$m/Z : 537 \text{ (FAB, M}^++1)$
11	PhNHCO-	i-Bu	CON_NBoc	mp. : 174-175℃

表 7

Rf.	Str.	
12	H ₂ N · HCl	m/Z:272 (FAB, M ⁺ -C1)

74

表 8

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N \\
 & N \\
 & R^1 \\
 & O \\
 & R^2
\end{array}$$

Ex.	R ¹	R ²	R ³	
6	Z	Bn	CON	m/Z: 450(FAB, M'+1)
				¹ H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:1.60-1.74(7H,m), 2.01-2.12(1H,m), 2.71-
				2.96(3H,m), 3.16-3.45(5H,m), 4.20-
	l			4.26(1H,m), 4.63(1H,dd), 4.95(1H,dd),
		<u> </u>		5.06(1H,dd), 7.15-7.38(10H,m), 8.20(1H,d)
7	z	Bn	CON	m/Z: 464(FAB, M*+1)
				Anal. C ₂₇ H ₃₃ N ₃ O ₄
				C(%) H(%) N(%)
				calcd. 69.96 7.18 9.06
<u></u>				found 69.87 7.25 9.00
8	Z	Bn	CON NMe	m/Z: 479(FAB, M ⁺ +1)
				¹ H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:1.65-1.75(3H,m), 1.86-1.92(1H,m), 1.98-
				2.18(7H,m), 2.67-2.97(2H,m), 3.26-
				3.44(6H,m), 4.19-4.26(1H,m), 4.88-
				5.11(3H,m), 7.14-7.38(10H,m), 8.29(1H,dd)
9	Z	Bn	CON O	m/Z: 466(FAB, M ⁺ +1)
			_	¹H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				8:1.65-1.74(3H,m), 1.96-2.12(1H,m), 2.67-
				2.98(2H,m), 3.10-3.44(10H,m), 4.17-
				4.26(1H,m), 4.88-5.11(3H,m), 7.16-
				7.38(10H,m), 8.32(1H,dd)
10	Z	Bn	CON	m/Z : 436(FAB, M ⁺ +1)
			-	¹H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:1.69-1.73(3H,m), 1.80-2.20(3H,m), 2.72-
	ļ			2.89(2H,m), 3.32-3.42(3H,m), 3.62-
				4.11(3H,m), 4.17-4.25(1H,m), 4.38(1H,dd),

75

	T	'' 	T	
				4.96(1H,dd), 5.06(1H,dd), 7.15-7.38(10H,m),
<u> </u>	<u> </u>	 	-	8.22(1H,m)
11	Z	Bn	CON OH	m/Z: 480(FAB, M ⁺ +1)
				H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:0.90-1.80(7H,m), 2.08(1H,brs), 2.64-
	Ì			3.14(4H,m), 3.28-3.46(2H,m), 3.52-
•	İ			3.66(2H,m), 3.75-3.88(1H,m), 4.17-
				4.27(1H,m), 4.68(1H,dt), 4.88-5.12(3H,m),
<u></u>		<u> </u>		7.13-7.38(10H,m), 8.17-8.36(1H,m)
12	PhCO-	<i>i-</i> Bu	CON -OH	m/Z:416(FAB, M ⁺ +1)
				¹ H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:0.72-0.90(6H,m), 1.10-1.52(4H,m), 1.60-
				1.90(6H,m), 2.14-2.21(1H,m), 2.80-
				3.30(2H,m), 3.35-3.95(5H,m), 4.44-
}				4.61(1H,m), 4.72-4.80(2H,m), 7.29-
		<u> </u>		7.52(5H,m), 7.97-8.16(1H,m)
13	Z	Bn	COCH ₂ SPh	m/Z: 503(FAB, M+1)
	1			¹ H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:1.50-1.90(3H,m), 1.94-2.05(1H,m), 2.76-
	[2.87(1H,m), 3.06-3.15(1H,m), 3.35-
	i			3.44(2H,m), 3.91-4.26(3H,m), 4.55-
				4.76(1H,m), 4.95-5.11(2H,m), 7.17-
				7.43(15H,m), 8.48(1H,t)
14	Z	Bn	СНО	m/Z:381(FAB, M ⁺ +1)
				¹ H-NMR(CDCl ₃ , TMS)
				8:1.50-2.25(4H,m), 2.70-3.16(2H,m), 3.37-
				3.52(2H,m), 4.10-4.62(2H,m), 5.09-
				5.14(2H,m), 7.09-7.37(10H,m), 9.41-
				9.60(1H,m)
15	Z	i-Bu	СНО	m/Z: 347(FAB, M ⁺ +1)
1				¹H-NMR(CDCl₃, TMS)
ļ				δ:0.87-1.02(6H,m), 1.41-2.49(7H,m), 3.38-
				3.66(2H,m), 4.22-4.58(1H,m), 5.00-
				5.32(3H,m), 7.23(6H,m), 9.39-9.53(1H,m)
16	PhCO-	<i>i-</i> Bu	СНО	m/Z:317(FAB, M ⁺ +1)

		, —	,	
}			}	¹ H-NMR(CDCl ₃ , TMS)
		ļ		δ:0.88-1.00(6H,m), 1.45-1.52(1H,m), 1.66-
		ł		1.78(2H,m), 1.84-1.87(1H,m), 2.03-
				2.12(2H,m), 2.47-2.53(1H,m), 3.45-
				3.58(2H,m), 4.41-4.47(1H,m), 4.85-
			i	4.88(1H,dd), 7.40-7.50(6H,m), 9.58(1H,s)
17	Z	Bn	ر°۲ د°ک	m/Z: 425(FAB, M ⁺ +1)
Ï	ĺ		0	¹H-NMR(CDCl₃, TMS)
				δ:1.50-2.25(4H, m), 2.63-2.97(2H,m), 3.20-
				3.47(2H,m), 3.70-4.05(4H,m), 4.29(1H,brs),
	 			4.40-4.55(1H,m), 4.70-5.02(1H,m),
	·	l		5.16(2H,brs), 7.15-7.35(10H,m)
18	Z	Bn	CH=CHCO-	m/Z: 451(FAB, M ⁺ +1)
			OEt	¹H-NMR(CDCl₃, TMS)
			i	δ:1.24-1.32(3H,m), 1.77-2.29(4H,m), 2.60-
				3.02(2H,m), 3.20-3.58(2H,m), 4.11-
				4.21(2H,m), 4.30(1H,brs), 4.80-4.97(1H,m),
				5.14(2H,brs), 5.73-6.02(1H,m), 7.06-
			; ;	7.10(1H,m), 7.20-7.52(11H, m)
19	Z	Bn	COO-()-OMe	m/Z: 503(FAB, M ⁺ +1)
		}		Anal. C ₂₉ H ₃₀ N ₂ O ₆
				C(%) H(%) N(%)
				calcd. 69.31 6.02 5.57
				found 69.04 6.25 5.67
20	Z	Bn	COOPh	m/Z: 503(FAB, M+1)
	ı		·	¹H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:1.50-2.25(4H,m), 2.67-3.51(4H,m), 4.17-
				4.27(1H,m), 4.47-4.55(1H,m), 4.82-
				5.18(2H,m), 7.16-7.42(15H,m), 8.10-
				8.24(1H,m)
21	Z	<i>i-</i> Bu	COO-()-NO2	m/Z: 484(FAB, M ⁺ +1)
				¹H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
		1		8:0.81-0.97(6H,m), 1.64-1.86(6H,m), 2.12-
			<u>.</u>	2.24(1H,m), 3.38-3.61(2H,m), 4.26-
				4.34(1H,m), 4.24-4.57(1H,m), 4.88-

				
				5.19(2H,m), 7.22-7.42(7H,m), 8.24-
	 		ļ	8.33(2H,m), 8.54-8.62(1H,m)
22	Z	Bn	F F	m/Z: 563(FAB, M ⁺ +1)
			C00-('_')-F	H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
		İ	FF	δ:1.65-1.85(3H,m), 1.99-2.15(1H,m), 2.81-
		1		3.50(4H,m), 4.20-4.27(1H,m), 4.83-
				5.13(3H,m), 7.09-7.37(10H,m), 8.69-
<u> </u>	ļ	<u> </u>		8.79(1H,m)
23	Z	Bn	COO-(-)-NO2	m/Z: 518(FAB, M ⁺ +1)
				H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:1.65-1.85(3H,m), 2.02-2.14(1H,m), 3.03-
				3.50(4H,m), 4.22-4.30(1H,m), 4.60-
				4.72(1H,m), 4.81-5.14(2H,m), 7.14-
	ļ	<u> </u>		7.38(12H,m), 8.28(2H, dt), 8.70(1H,dd)
24	Z	i-Bu	COO-(_)-NO,	m/Z: 502(FAB, M ⁺ +1)
	}		COO-(_)-NO,	'H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				δ:0.80-0.96(6H,m), 1.61-1.92(6H,m), 2.12-
				2.24(1H,m), 3.35-3.50(2H,m), 4.26-
				4.34(1H,m), 4.42-4.50(1H,m), 4.87-
				5.15(2H,m), 7.17-7.37(6H,m), 7.44-
				7.52(1H,m), 8.23-8.28(1H,dt), 8.61-
				8.64(1H,dt)
25	Z	<i>i-</i> Bu	CON NH	m/Z: 431(FAB, M ⁺ +1)
				'H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
}				δ:0.74(3H,t), 0.86(3H,dd), 1.27-1.65(3H,m),
				1.74-1.84(3H,m), 2.02-2.18(1H,m), 2.57-
ĺ				2.70(4H,m), 3.28-3.48(6H,m), 4.21-
				4.34(1H,m), 4.63-4.76(1H,m), 4.90-
				5.08(2H,m), 7.28-7.37(5H,m), 8.11-
				8.22(1H,m)
26	PhCO-	<i>i-</i> Bu	CON NH	m/Z: 401(FAB, M ⁺ +1)
			_	¹H-NMR(CDCl ₃ , TMS)
				δ:0.89(3H,d), 0.97(3H,d), 1.43-2.30(7H,m),
		j		2.80-2.95(4H,m), 3.44-3.66(6H,m),
				4.71(1H,dd), 4.93-5.01(1H,m), 7.17(1H,d),

				7.38-7.55(5H,m)
27	PhNH	i-Bu		m/Z: 416(FAB, M'+1)
"	CO-	ייים	CON_NH	¹ H-NMR(CDCl ₃ , TMS)
				δ:0.91(3H,d), 0.96(3H,d), 1.43-1.74(3H,m),
				1
				2.00-2.27(4H,m), 2.82-2.96(4H,m), 3.42-
				3.69(6H,m), 4.44(1H,dd), 4.88(1H,dt),
	İ			6.93(1H,brs), 7.02(1H,t), 7.11(1H,d),
-	71.00	 		7.27(2H,t), 7.44(2H,m)
28	PhSO ₂	<i>i-</i> Bu	CON_NH	m/Z: 437(FAB, M ⁺ +1)
ŀ	-	1		¹H-NMR(CDCl ₃ , TMS)
				δ:0.92(3H,d), 0.98(3H,d), 1.50-1.84(6H,m),
				2.11-2.17(1H,m), 2.81-2.97(4H,m), 3.20-
	1			3.27(1H,m), 3.43-3.61(4H,m), 3.68-
				3.74(1H,m), 4.13(1H,dd), 4.92-4.98(1H,m),
				7.42(1H,d), 7.53-7.57(2H,m), 7.61-
	 	<u> </u>		7.66(1H,m), 7.87-7.90(2H,m)
29	Z	<i>i-</i> Bu	CN	m/Z: 344(FAB, M ⁺ +1)
				¹ H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
1				δ:0.80(3H,d), 0.88(3H,d), 1.51-1.60(2H,m),
1				1.63-1.69(1H,m), 1.75-1.87(3H,m), 2.09-
				2.25(1H,m), 3.34-3.49(2H,m), 4.14-
				4.24(1H,m), 4.68-4.77(1H,m), 4.97-
				5.11(2H,m), 7.27-7.38(5H,m), 8.70-
				8.79(1H,,dd)
30	Z	<i>i-</i> Bu	En.	m/Z:430(FAB,M ⁺ +1)
	į		CO- `s'	^t H-NMR(DMSO-d6,TMS)
				δ:0.80-0.96(6H,m), 1.46-1.86(6H,m), 2.04-2.2
				4(1H,m), 3.29-3.46(2H,m), 4.24-4.37(1H,
				m), 4.92-5.10(2H,m), 5.39-5.56(1H,m), 7.2
	•			1-7.40(5H,m), 8.20(1H,d), 8.25(1H,d), 8.33
				-8.48(1H,m)
31	Z	i-Bu	CO-(N-Y)	m/Z: 480(FAB, M ⁺ +1)
			co-'s light	¹ H-NMR(DMSO-d ₆ , TMS)
				8:0.87(3H,dd), 0.97(3H,dd), 1.55-1.85(6H,m),
	Ì			2.07-2.23(1H,m), 3.30-3.45(2H,m), 4.27-

表 9

:

Ex.	Str.		·
34	THE TOTAL PROPERTY OF THE PROP	m/Z:331(FAB, M+1)	

表 10

Ex.	R ¹ -(G)n-	R ⁴	-X-CO-	Rª-	
35(a)	Z-Gly	Н	L-Nle	Н	¹ H-NMR(CDCl ₃ ,TMS) δ: 0.88(3H,t), 1.30-1.32(4H,m), 1.55-1.63(1H,m), 1.83-1. 97(2H,m),2.04(1H,br), 2.10- 2.17(1H,m), 2.36-2.38(1H,m), 3.39-3.45(1H,m), 3.56(1H,m), 3.97-4.07(2H,brs), 4 .32-4.42(1H,m), 4.61-4.64(1 H,m), 5.11(2H,s), 5.69(1H,br), 7.21(1H,d), 7.31-7.36(5 H,m), 9.53(1H,d) m/e 404 (FAB)
35(b)	Z	Н	L-Nle	Н	¹ H-NMR(CDCl ₃ ,TMS) δ: 0.87(3H,t), 1.23-1.28(4H,m), 1.80-2.35(6H,m), 3.5 5(2H,brm), 4.30-4.42(2H,m), 5.17(2H,s), 6.39(1H,br), 7 .34(5H,m), 9.57(1H,s) m/e 348 (APCI)
36(a)	Z-Gly	Н	L-Nle	2,6-CF ₃ -C6H ₃ - COOCH ₂ -	m/e 674 (FAB) HPLC #a ret.time:12.04min
36(b)	Z-Gly	Н	L-Nle	2,6-Cl-C6H3-C OOCH ₂ -	m/e 606,607,608,609 (FAB) HPLC #a ret.time:12.49min
36(c)	Z-Gly	Н	L-Nle	Ph(OMe)CHC OOCH ₂ -	m/e 582 (FAB) HPLC #a ret.time:13.10min
36(d)	Z-Gly	Н	L-Nle	Ph(CH ₂) ₃ COO CH ₂ -	m/e 580 (FAB) HPLC #a ret.time:11.87min

	7	11	T 30.	0 6 01 0 77 0	
36(e)	Z	H	L-Nle	2,6-Cl-C6H3-C	m/e 549 (FAB)
				OOCH ₂ -	
36(f)	Z	Н	L-Nle	2,4,6-Cl-C6H2	m/e 585 (FAB)
			}	-COOCH₂-	
37(a)	Z	Н	DL-Val	H	m/e 333 (APCI)
37(b)	Z	Н	Aib	Н	m/e 319 (APCI)
37(c)	Z	H	DL-Phe	Н	m/e 381 (APCI)
37(d)	Z	H	DL-Phg	Н	m/e 367 (APCI)
37(e)	Z	H	DL-Nva	Н	m/e 333 (APCI)
38(a)	Boc	Н	Abu	Н	m/e 285 (APCI)
38(b)	Вос	H	DL-Val	Н	m/e 299 (APCI)
38(c)	Boc	Н	DL-Aib	H	m/e 285 (APCI)
38(d)	Boc	Н	DL-Phe	Н	m/e 347 (APCI)
38(e)	Boc	H	DL-Phg	Н	m/e 333 (APCI)
38(f)	Boc	Н	DL-Leu	H	m/e 313 (APCI)
38(g)	Вос	Н	p-Cl-DL-Phe	H	m/e 381 (APCI)
	Вос	Н	β-(=0)-DL-Phe	Н	m/e 361 (APCI)
38(h)	Boc	H	DL-Nva	Н	m/e 299 (APCI)
39(a)	Z	Н	L-Nle	2,6-CF ₃ -C ₆ H ₃ -	m/e 617,639(M+Na) (FAB)
				COOCH ₂ -	HPLC #a ret.time:12.08min
39(b)	Z	Н	L-Nle	3,5-NO ₂ -C6H ₃ -	m/e 571(M+Na) (FAB)
				COOCH ₂ -	HPLC #a ret.time:11.82min
39(c)	Z	Н	L-Nle	4-MeOOC-C6	m/e 539,561(M+Na) (FAB)
				H4-COOCH ₂ -	HPLC #a ret.time:12.44min
39(d)	Z	H	L-Nle	4-Cl-C6H4-CO	m/e 515 (FAB)
				OCH ₂ -	HPLC #a ret.time:11.84min
					·

39(e)	Z	H	L-Nle	3,5-Cl-C6H3-C	m/e 549(Cl=35,Cl=35),551(Cl=35
				OOCH2-	,Cl=37) (FAB)
					HPLC #a ret.time:13.04min
39(f)	Z	Н	L-Nle	4-F-C6H4-C0	m/e 499,521(M+Na) (FAB)
				OCH ₂ -	HPLC #a ret.time:11.54min
40(a)	Z	H	L-Nle	Pyra-2-yl-COO	m/e 483 (APCI)
				CH ₂ -	HPLCMS #b ret.time:13.20min
40(b)	Z	H	L-Nle	PhOCH ₂ COO	m/e 511 (APCI)
				CH ₂ -	HPLCMS #b ret.time:15.25min
40(c)	Z	Н	L-Nle	2-Cl-Py-3-yl-	m/e 516 (APCI)
				COOCH ₂ -	HPLCMS #b ret.time:14.20min
40(d)	Z	H	L-Nle	Mes-COO-	m/e 523 (APCI)
				CH ₂ -	HPLCMS #b ret.time:17.00min
40(e)	Z	H	L-Nle	3-F-4-OH-C6	m/e 529 (APCI)
				Нз-СООСН ₂ -	HPLCMS #b ret.time:14.40min
41(a)	Z	ОН	Gly	1-Pipe	m/Z 391 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:7.20min
41(b)	Z	ОН	L-Hyp	1-Pipe	m/Z 447 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:8.25min
41(c)	Z	ОН	L-Leu	1-Pipe	m/Z 447 (APCI)
					HPLCMS #e ret.time:10.00min
41(d)	Z	OH	D-Leu	1-Pipe	m/Z 447 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:9.30min
41(e)	Z	ОН	L-Phe	1-Pipe	m/Z 481 (APCI)
			į }		HPLCMS #e ret.time:9.40min
41(f)	Z	ОН	D-Phe	1-Pipe	m/Z 481 (APCI)
			: :		HPLCMS #c ret.time:9.45min
1					

41(g)	Z	OH	L-Pro	1-Pipe	m/Z 431 (APCI)
1-05/			15-110	1-1 ipc	` ′
					HPLCMS #c ret.time:8.55min
41(h)	Z	OH	D-Pro	1-Pipe	m/Z 431 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:8.55min
42(01)	Z	H	Gly	1-Pipe	m/Z 375 (APCI)
				ì	HPLCMS #c ret.time:10.55min
42(02)	Z	Н	L-Hyp	1-Pipe	m/Z 431 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:9.00min
42(03)	Z	Н	L-Leu	1-Pipe	m/Z 431 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:12.75min
42(04)	Z	Н	D-Leu	1-Pipe	m/Z 431 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:12.75min
42(05)	Z	Н	L-Phe	1-Pipe	m/Z 465 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:12.80min
42(06)	Z	H	D-Phe	1-Pipe	m/Z 465 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:12.85min
42(07)	Z	H	L-Pro	I-Pipe	m/Z 415 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:11.45min
42(08)	Z	H	D-Pro	1-Pipe	m/Z 415 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:11.40min
42(09)	Z-Gly	H	Gły	1-Pipe	m/Z 432 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:10.20min
42(10)	Z-Gly	Н	L-Нур	1-Pipe	m/Z 488 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:10.25min
42(11)	Z-Gly	Н	L-Leu	1-Pipe	m/Z 488 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:9.75min
42(12)	Z-Gły	Н	D-Leu	1-Pipe	m/Z 488 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:9.80min
					_ <u>_ </u>

42(12)	Z-Gly	Н	L-Phe	1-Pipe	m/Z 522 (APCI)
42(13)	Z-Gly	n	L-File	1-ripe	` '
		<u> </u>			HPLCMS #c ret.time:9.85min
42(14)	Z-Gly	H	D-Phe	1-Pipe	m/Z 522 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:9.85min
42(15)	Z-Gly	H	L-Pro	1-Pipe	m/Z 472 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:9.35min
42(16)	Z-Gly	H	D-Pro	1-Pipe	m/Z 472 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:11.00min
42(17)	Z	ОН	L-lle	1-Pipe	m/Z 447
					HPLCMS #d ret.time:11.70min
42(18)	Z	ОН	L-Lys-N-ε-Ac	1-Pipe	m/Z 504
					HPLCMS #d ret.time:9.20min
42(19)	Z	ОН	L-Lys-N-ε-Z	1-Pipe	m/Z 596
					HPLCMS #d ret.time:13.10min
42(20)	Z	OH	L-Thr(O-Bu-t)	1-Pipe	m/Z 491
					HPLCMS #c ret.time:9.85min
42(21)	Z	ОН	L-Thi	1-Pipe	m/Z 487
					HPLCMS #d ret.time:11.50min
42(22)	Z	ОН	L-Trp-N-Boc	1-Pipe	m/Z 620
				İ	HPLCMS #f ret.time:20.50min
42(23)	Z	Н	L-Ile	1-Pipe	m/Z 431 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:12.75min
42(24)	Z	H	L-Lys-N-e-Ac	1-Pipe	m/Z 488 (APCI)
				 	HPLCMS #d ret.time:13.85min
42(25)	Z	H	L-Lys-N-e-Z	1-Pipe	m/Z 580 (APCI)
			:		HPLCMS #d ret.time:13.80min
42(26)	Z	Н	L-Thr(O-Bu-t)	1-Pipe	m/Z 475 (APCI)
			:		HPLCMS #c ret.time:10.40min
			· ;		
		لـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ		<u> </u>	

42(27)	Z	H	L-Thi	1-Pipe	m/Z 471 (APCI)
					HPLCMS #c ret.time:12.50min
42(28)	Z	Н	L-Trp-N-Boc	1-Pipe	m/Z 604 (APCI)
					HPLCMS #d ret.time:15.50min
42(29)	Z	Н	L-Cha	I-Pipe	m/Z 471 (APCI)
42(30)	Z	H	L-Glu(-O-Bu-t)	1-Pipe	m/Z 517 (APCI)
42(31)	Z	Н	L-Met	1-Pipe	m/Z 449 (APCI)
42(32)	Z	Н	L-Phg	1-Pipe	m/Z 451 (APCI)

86

表11

		
Ex.	R ^b	
43(a)	СТ осн,	m/e 565(APCI) HPLC #a ret.time:8.32min
43(b)	N=NH	m/e 539(APCI) HPLC #a ret.time:9.16min
43(c)	N=NA	m/e 579(APCI) HPLC #a ret.time:11.97min
43(d)	Y	m/e 582(APCI) HPLC #a ret. time:12.72min
43(e)	N(CH ₃) ₂	m/e 578(APCI) HPLC #a ret. time:9.55min
43(f)		m/e 633(APCI) HPLC #a ret.time:13.74min
43(g)	CACA	m/e 604(APCI) HPLC #a ret.time:11.82min
43(h)		m/e 606(APCI) HPLC #a ret.time:13.24min

43(i)	, N ()	m/e 646(APCI) HPLC #a ret.time:10.16min
43(j)	_N_\	m/e 618(APCI) HPLC #a ret.time:13.79min
43(k)	DN	m/e 634(APCI) HPLC #a ret. time:12.76min

請求の範囲

1. 選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物と製薬学的に許容される担体とからなる骨吸収阻害剤。

2. 選択的カテプシンK阻害作用を有する化合物が下記一般式(I)で示される プロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩である請求の範囲1記載の 骨吸収阻害剤。

$$R^{1}$$
-(G)n-N- X - R^{3} (I)

(式中の記号は以下の意味を示す。

X:側鎖が保護されていてもよいアミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く 部分、

R¹:アミノ基の保護基、

G:グリシン残基、

n:0又は1、

R³:システインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基、

R4: 水素原子、水酸基又はフェニル基。)

- 3. Xが側鎖が保護されていてもよいα―アミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く部分である請求の範囲2記載の骨吸収阻害剤。
- 4. Xが式-NH-CHR²- (式中、R²は水素原子、アルキル基、低級アルケニル基、アリール基、アラルキル基、イミダゾール-4-イルー低級アルキル基又はインドール-3-イルー低級アルキル基であり、当該アルキル基及び低級アルケニル基は、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メルカプト基、アルキルチオ基、アラルキルオキシ基、アリールオキシ基、ニトロ基、カルボキシル基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカ

ルバモイル基、低級アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される
1以上の置換基で置換されていてもよく、また、アリール基及びアラルキル基は、低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メルカプト基、アルキルチオ基、ニトロ基、カルボキシル基、トリフルオロメチル基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、低級アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される1以上の置換基で置換されていてもよい。また、R²の上記の基が、酸素、硫黄若しくは窒素原子を含む官能基を有する場合はこれらの官能基が保護されていてもよい。)、

 又は式
 (式中、R ⁵ は水素原子、水酸基又はフェニル基を示す。)

 で示される基である請求の範囲3記載の骨吸収阻害剤。

5. R³のシステインプロテアーゼのSH基の活性を阻害する基が、アルデヒド 基;シアノ基;式-C(=O)CF₃, -C(=O)CF₂CF₃、-P(=O)(OH)₂、-C(=O)CH₂OCH₂CF₃、-CH₂Cl、-SO₂F, 若しくはーBY¹Y²(式中、Y¹及びY²は同一又は異なって、水酸基、フルオロ基、低級アルコキシ基又は低級アルキル基でモノ若しくはジー置換されていてもよいアミノ基を示す。)で示される基;低級アルコキシカルボニルエテニル基;置換基を有していてもよいアリールオキシメチルカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールカルボニル本キシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよいアリールカルボニル本キシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよい了ラルキルカルボニルオキシメチルカルボニル基;置換基を有していてもよい了ラルキルカルボニル本シメチルカルボニル基;で変素を育していてもよい了ラルキルカルボニル本・シメチルカルボニル本・で置換を有していてもよいる窒素を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよい含窒素5乃至6員へテロアリール基で置換されたカルボニル

基; 1, 3-ジオキソラニル基; 又はベンゼン環と縮合していてもよく置換 基を有していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で置換されたカル ボニルオキシメチルカルボニル基である請求の範囲 2 記載の骨吸収阻害剤。

- 6. R¹のアミノ基の保護基が、低級アルカノイル基、ベンゾイル基、ベンジル基、ベンジルオキシカルボニル基、 t ープトキシカルボニル基, t ープチル基、フェニルカルバモイル基、又はフェニルスルホニル基である請求の範囲 2 記載の骨吸収阻害剤。
- 7. n=0である請求項2記載の骨吸収阻害剤。
- 8. 下記一般式(I')で示されるプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

$$R^{1a}$$
-(G)n-N-XaR3a (I')

(式中の記号は以下の意味を示す。

X^a:側鎖が保護されていてもよいα-アミノ酸残基のC末端カルボニル基 を除く部分、

R^{1a}:アミノ基の保護基、

G:グリシン残基、

n:0又は1、

 R^{3a} : (1) アルデヒド基; (2) シアノ基; (3) 式-C (=O) CF_3 , -C (=O) CF_2CF_3 、-P (=O) (OH) $_2$ 、-C (=O) CH_2 OCH $_2CF_3$ 、 $-CH_2CI$ 、 $-SO_2F$,若しくは $-BY^1Y^2$ (式中、 Y^1 及び Y^2 は同-又は異なって水酸基、フルオロ基、低級アルコキシ基 又は低級アルキル基でモノ若しくはジ置換されていてもよいアミノ基を示す。) で示される基; (4) 低級アルコキシカルボニルエテニル基; (5) 置換基を有していてもよいアリールオキシメチルカルボニルオキシメチ

WO 98/01133

ルカルボニル基; (6) 置換基を有していてもよいアリールチオメチルカルボニル基; (7) 置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基; (8) 置換基を有していてもよいアラルキルカルボニルオキシメチルカルボニル基; (9) 置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換されたカルボニル基; (10) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で置換されたカルボニル基; (12) 1, 3 ージオキソラニル基; 又は (13) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよく置換基を有していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で置換されたカルボニル基; (12) 1, 3 ージオキソラニル基; 又は (13) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していてもよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基、

PCT/JP97/02357

R⁴^a:水素原子、水酸基又はフェニル基。 ただし、以下の化合物を除く。

(1) R^{1a} - (G) n - がベンジルオキシカルボニル基であり、かつ R^{4a} が水素原子のとき、 $-X^a$ - R^{3a} が

(2) R^{1a} - (G) n - がベンジルオキシカルボニル基であり、かつ R^{4a} が水酸基のとき、 $-X^a$ - R^{3a} が、

(3) R^{1a} - (G) n - がベンゾイル基であり、かつ R^{4a} が水素原子のとき、 $-X^a$ - R^{3a} は、式 - Arg - H、又は - Arg (COOCH $_2$ Ph) - Hで示される基である化合物。)

9. X° が式 $-NH-CHR^{2}-$ (式中、 R^{2} は水素原子、アルキル基、低級アル ケニル基、アリール基、アラルキル基、イミダゾールー4-イルー低級アル キル基又はインドールー3ーイルー低級アルキル基であり、当該アルキル基 及び低級アルケニル基は、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メル カプト基、アルキルチオ基、アラルキルオキシ基、アリールオキシ基、ニト ロ基、カルボキシル基、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカ ルバモイル基、低級アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低 級アルキルアミノ基、グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される 1以上の置換基で置換されていてもよく、また、アリール基及びアラルキル 基は、低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、水酸基、メルカ プト基、アルキルチオ基、ニトロ基、カルボキシル基、トリフルオロメチル 基、カルパモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、低級 アルカノイルアミノ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基、 グアニジノ基及びニトログアニジノ基から選択される1以上の置換基で置換 されていてもよい。また、R²の上記の基が、酸素、硫黄若しくは窒素原子 を含む官能基を有する場合はこれらの官能基が保護され

ていてもよい。)、又は式 —N—— (式中、R 5 は水素原子、水酸基 又はフェニル基を示す。)で示される基である請求の範囲8記載のプロリン 誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

10. Xaが、Arg、Nle、Tyr、Phe、Leu、Pro、Hyp、Gly、Val、Aib、Phg、Nva、Abu、p-Cl-Phe、Ile、Thr、Thi、Trp、Lys、Cha、Glu及びMetからなる群から選択される、側鎖が保護されていてもよいα-アミノ酸残基のC末端カルボニル基を除く部分である請求の範囲9記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

- 11. R^{1a}のアミノ基の保護基が、低級アルカノイル基、ベンゾイル基、ベンジル基、ベンジルオキシカルボニル基、 t ープトキシカルボニル基, t ープチル基、フェニルカルバモイル基、又はフェニルスルホニル基である請求の 範囲8記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
- 12. n=0である請求項8記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
- 13. R^{3a}が、(1) アルデヒド基; (2) シアノ基; (4) 低級アルコキシ カルボニルエテニル基; (5) フェノキシメチルカルボニルオキシメチルカ ルボニル基; (6) フェニルチオメチルカルボニル基; (7) 低級アルコキ シ基、ニトロ基及びハロゲン原子からなる群から選択される置換基を有して いてもよいフェノキシカルボニル基; (8) 低級アルコキシ基、水酸基及び ハロゲン原子からなる群から選択される置換基を有していてもよいアラルキ ルカルボニルオキシメチルカルボニル基;(9)低級アルキル基及び水酸基 からなる群から選択される置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基 で置換されたカルボニル基; (10) ベンゼン環と縮合していてもよく、(低 級アルコキシ基、アミノ基、モノ若しくはジー低級アルキルアミノ基又は含 窒素飽和環基) で置換されていてもよいフェニル基、 (シクロアルキル基又 は低級アルキル基)で置換されていてもよい含窒素5万至6員へテロアリー ル基で置換された低級アルキル基、アラルキル基で置換されていてもよく架 橋していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基、及びシクロアルキル基で置換され ていてもよいアラルキルアミノ基からなる群から選択される置換基を有して いてもよい含窒素5員ヘテロアリール基; (11) ベンゼン環と縮合してい てもよい含窒素5員ヘテロアリール基で置換されたカルボニル基; (12) 1, 3-ジオキソラニル基;又は、(13)ハロゲン原子で置換されていて もよい含窒素6員ヘテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカ ルボニル基である請求の範囲8記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許 容される塩。

14. R^{3a}が、(1)アルデヒド基である請求の範囲8記載のプロリン誘導体 又はその製薬学的に許容される塩。

- 15. R^{3a}が、(9) 置換基を有していてもよい含窒素飽和ヘテロ環基で置換されたカルボニル基である請求の範囲8記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
- 16. R^{3a}が、(10) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していて もよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基である請求の範囲 8 記載のプロリ ン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
- 17. R^{3a}が、(11) ベンゼン環と縮合していてもよく置換基を有していて もよい含窒素 5 乃至 6 員へテロアリール基で置換されたカルボニル基である 請求の範囲 8 記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
- 18. R^{3a}が、(13) ハロゲン原子で置換されていてもよい含窒素 6 員へテロアリール基で置換されたカルボニルオキシメチルカルボニル基である請求の範囲8記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
 - 19. R ^{4 a} が、水素原子である請求の範囲8記載のプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
 - 20. 請求の範囲8に記載されたプロリン誘導体又はその製薬学的に許容される 塩と製薬学的に許容される担体とからなる医薬組成物。
 - 21. 選択的カテプシンK阻害剤である請求の範囲20記載の医薬組成物。

図 1

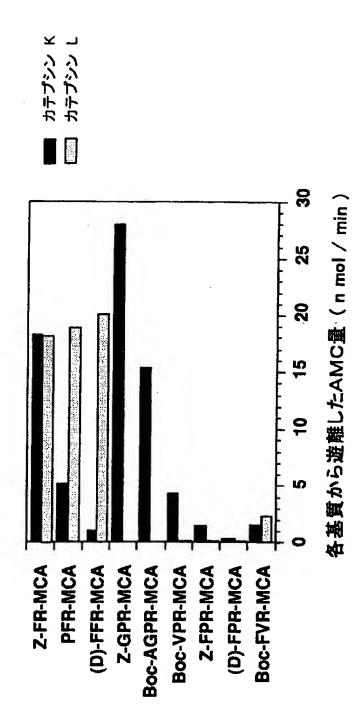


図 2

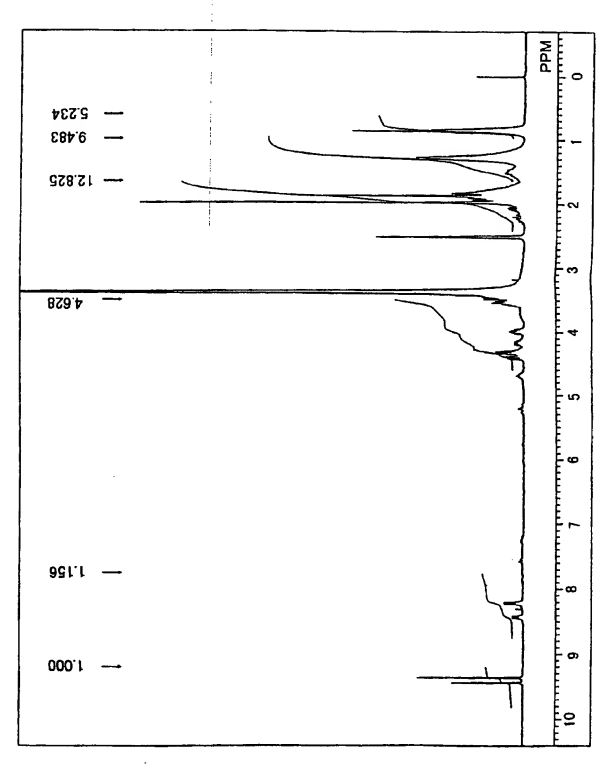
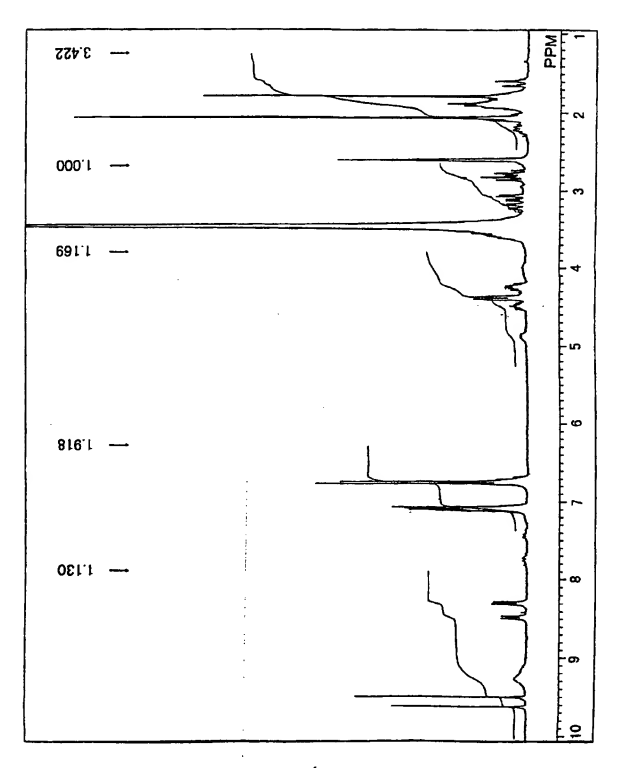


図3



PCT/JP97/02357

		016 261-01/40 2617	221/415			
A. CL	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. C1 ⁶ A61K31/40, A61K31/415, A61K31/42, A61K31/425, A61K31/445, A61K31/495, A61K31/535, A61K35/05					
A61	K35/06. A61K35/55. C07D207/10	6, C07D405/12, C07D413/	/12, C07D417/12			
-	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC C07K5/078, C07K5/083					
	LDS SEARCHED	v election combale				
l A61	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. Cl A61K31/40, A61K31/415, A61K31/42, A61k31/425, A61K31/445, A61K31/495, A61K31/535, A61K35/05, A61K35/06, A61K35/55, C07D207/16, C07D405/12, C07D413/12, C07D417/12, C07K5/078, C07K5/083					
	tion searched other than minimum documentation to the					
	·					
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)			
CAS	ONLINE					
	:	-				
C. DOC	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
X A	JP, 63-253061, A (Syntex In October 20, 1988 (20. 10. 8 & EP, 272671, A & AU, 87828 & DK, 8706743, A & ZA, 8709 & US, 5055451, A & US, 5158 & DE, 3789371, A & CA, 1329 & ES, 2061480, T3 & IE, 628	88) 871, A 9577, A 8936, A 9862, A	1-13, 19, 20 14-18, 21			
X A	JP, 62-129297, A (Toyo Jozo June 11, 1987 (11. 06. 87) & EP, 212432, A & US, 47430 & ES, 2000602, A & DE, 3685	677, A	1-10, 12, 13, 19, 20 11, 14-18, 21			
X A	JP, 08-104698, A (Yoshitoma Industries, Ltd.), April 23, 1996 (23. 04. 96)		8-10, 12, 13, 19, 20 1-7, 11, 14-18			
X A	JP, 58-140026, A (Toyo Joze August 19, 1983 (19. 08. 83 & DE, 3207480, A & GB, 2095	3),	8-13, 19, 20 14 - 18			
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" docum	"A" document defining the general state of the art which is not considered "A" document defining the general state of the art which is not considered the mixture or theory underlying the fovention					
"E" earlier "L" docume cited to	considered wavel as cannot be considered to involve an inventive					
"O" docume	being obvious to a person skilled in the art					
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family						
Date of the	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report					
Aug	August 22, 1997 (22. 08. 97) September 2, 1997 (02. 09. 97)					
Name and r	Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer					
Japanese Patent Office						
-	Pacsignile No. Telephone No.					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/02357

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim N
	& FR, 2509175, A & CA, 1188987, A & US, 4873087 & JP, 57-146721, A	- F	Wese and to distu
P,X	WO, 9720856, A1 (Hoechst Marion Roussel June 12, 1997 (12. 06. 97) (Family: none	, Inc.),	8-10, 12, 13, 15, 17
X A	J. Biol. Chem., Vol. 271, No. 21, (1996) J. Bossard et al., "Proteolytic Activity Human Osteoclast Cathepsin K", p. 12517	y of -12524	2 - 21
A	J. Biol. Chem., Vol. 271, No. 21, (1996) H. Drake et al., "Cathepsin K, but Not (B,L, or S, is Abundantly Expressed in He Osteoclasts", p. 12511-12516	~	1 - 21
	Biochem. Biophys. Res. Commun., Vol. 206 (1995), TETSUYA, Inaoka et al., "Molecul Cloning of Human cDNA for Cathepisin K: Cysteine Proteinase Predominantly Expres Bone", p. 89-96	lar	1 - 21
	·		
	: :		·

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1 A61K 31/40, A61K 31/415, A61K 31/42, A61K 31/425, A61K 31/445, A61K 31/495, A61K 31/535, A61K 35/05, A61K 35/06, A61K 35/55, C07D 207/16, C07D 405/12, C07D 413/12, C07D 417/12, C07K 5/078, C07K 5/083

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 A61K 31/40, A61K 31/415, A61K 31/42, A61K 31/425, A61K 31/445, A61K 31/495, A61K 31/535, A61K 35/05, A61K 35/06, A61K 35/55, C07D 207/16, C07D 405/12, C07D 413/12, C07D 417/12, C07K 5/078, C07K 5/083

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAS ONLINE

引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP, 63-253061, A(シンテックス・インコンポレイテッド)20. 10月. 1988(20. 10. 88)。	1-13, 19, 20
A	&EP. 272671, A &AU, 8782871, A &DK, 8706743, A &ZA, 8709577, A &US, 5055451, A &US, 5158936, A &DE, 3789371, A &CA, 1329862, A &ES, 2061480, T3 &IE, 62863, B	14-18, 21
X	JP,62-129297.A (東洋醸造株式会社) 11.6月.1987(11.06.87),	1-10, 12, 13, 19, 20
A	&EP. 212432, A &US. 4743677, A &ES. 2000602, A &DE, 3685167, G	11. 14-18, 21
X A	JP, 08-104698, A(吉富製薬株式会社)23.4月.1998(23.04.96),(ファミリーなし)	8-10, 12, 13, 19, 20 1-7, 11, 14-18
X A	JP, 58-140026, A (東洋醸造株式会社) 19.8月.1983(19.08.83), ADE, 3207480, A &GB, 2095994, A &FR, 2509175, A &CA, 1188987, A &US, 4873087	8-13, 19, 20 14-18

R C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に営及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際出願番号 PCT/JP97/02357

(続き) <u>.</u> 用文献の	関連すると認められる文献	1/02357
ア.X	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 WO, 9720856, A1 (HOECHST MARION ROUSSEL, INC.), 12.6月, 1997(12.06.97),	関連する 請求の範囲の番号
,	(ファミリーなし) MARTON ROUSSEL, INC. J, 12.6月. 1997(12.06.97),	8-10, 12, 13, 15, 17, 20
X A	J. Biol. Chem., Vol. 271, No. 21, (1996), MARY. J. Bossard et al., "Proteolytic Activity of Human Osteoclast Cathepsin K".p. 12517-12524	1 2-21
A	J. Biol. Chem., Vol. 271, No. 21, (1996), FRED. H. Drake et al., "Cathepsin K. but Not Cathepsin B. L. or S. is Abundantly Expressed in Human Osteoclasts", p. 12511-12516	1-21
A	Biochem. Biophys. Res. Commun Vol. 206, No. 1, (1995), TETSUYA, Inaoka et al "Molecular Cloning of Human cDNA for Cathepisin K: Novel Cysteine Proteinase Predom inantly Expressed in Bone", p. 89-96	1-21
	·	
	·	•
	· ·	
•		
÷		